PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6 :

C12N 15/52, C12P 19/62, C12Q 1/68,
C12N 1/20 // (C12N 1/20, C12R 1:01)

(11) Numéro de publication internationale: WO 99/05283

(43) Date de publication internationale: 4 février 1999 (04.02.99)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/01593

(22) Date de dépôt international: 21 juillet 1998 (21.07.98)

(30) Données relatives à la priorité:

97/09458 25 juillet 1997 (25.07.97) FR 98/07411 12 juin 1998 (12.06.98) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): HOECHST MARION ROUSSEL [FR/FR]; 1, terrasse Bellini, F-92800 Puteaux (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): FROMENTIN, Claude [FR/FR]; 16, rue de Flandres, F-75019 Paris (FR). MICHEL, Jean-Marc [FR/FR]; 22, rue des Domeliers, F-60200 Compiègne (FR). RAYNAL, Marie-Cécile [FR/FR]; 117, avenue de Choisy, F-75013 Paris (FR). SALAH-BEY, Khadidja [DZ/FR]; Appartement 2042, 100, boulevard Masséna, F-75013 Paris (FR). CORTES, Jesus [MX/GB]; 26 Cambanks, Union Lane, Cambridge CB4 1PZ (GB). GAISSER, Sabine [DE/GB]; 37 Gwydir Street, Cambridge CB1 2LG (GB). LEADLAY, Peter [GB/GB]; 17 Clarendon Road, Cambridge CB2 2BH (GB). MENDEZ, Carmen [ES/ES]; Calle Marcelino Fernandez 7, 2°B, E-33010 Oviedo (ES). SALAS, Jose, A. [ES/ES]; Calle

Guillermo Estrada, 2-Bajo Izquierda, E-33060 Oviedo (ES).

(74) Mandataire: VIEILLEFOSSE, Jean, Claude; Hoechst Marion Roussel, 102, route de Noisy, F-93235 Romainville Cedex (FR).

(81) Etats désignés: BR, CA, JP, MX, TR, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

- (54) Title: BIOSYNTHESIS GENES AND TRANSFER OF 6-DESOXY-HEXOSES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA AND IN STREPTOMYCES ANTIBIOTICUS AND THEIR USE
- (54) Titre: GENES DE BIOSYNTHESE ET DE TRANSFERT DES 6-DESOXYHEXOSES CHEZ SACCHAROPOLYSPORA ERY-THRAEA ET CHEZ STREPTOMYCES ANTIBIOTICUS ET LEUR UTILISATION

(57) Abstract

The invention concerns the isolated DNA sequence represented in figure 2 (SEQ ID No. 1) corresponding to the *ery*G-*ery*AIII region of the cluster of the erythromycin biosynthesis genes and the isolated DNA sequence represented in figure 3 (SEQ ID No. 6) corresponding to the *ery*AI-*ery*K region of the cluster of the erythromycin biosynthesis genes. The invention also concerns the isolated DNA sequence represented in figure 22 (SEQ ID No. 15 sequence) corresponding to a region of the oleandomycin biosynthesis genes (SEQ ID No. 15 sequence).

(57) Abrégé

L'invention a pour objet la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 2 (SEQ ID No. 1) correspondant à la région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine et la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 (SEQ ID No. 6) correspondant à la région eryAI-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine, et a pour objet la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID No. 15) correspondant à une région du cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine (séquence de SEQ ID No. 15).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	Fl	Finlande	LT	Lituanie	SK -	Slovaquic
ΑT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaĭdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	`Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	iE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
ÇA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Кепуа	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavic
СН	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
cu	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

Gènes de biosynthèse et de transfert des 6-désoxyhexoses chez Saccharopolyspora erythraea et chez Streptomyces antibioticus et leur utilisation.

- La présente invention décrit des gènes impliqués dans la biosynthèse et le transfert des 6-désoxyhexoses chez Saccharopolyspora erythraea et leur utilisation dans la production d'analogues de l'érythromycine par manipulation génétique.
- L'érythromycine A est un antibiotique macrolide cliniquement important produit par la bactérie gram-positive sac. erythraea. Les gènes de la biosynthèse de l'érythromycine sont organisés en un cluster de gènes ery qui inclut aussi le gène d'auto-résistance à l'érythromycine ermE.
- Le cluster ery contient les trois grands gènes eryAI, eryAII et eryAIII (locus eryA) codant pour trois polypeptides composant la polykétide synthétase (dénommée PKS) flanqués par deux régions comprenant les gènes impliqués dans les stades ultérieurs de conversion du noyau lactone
- 20 (6-désoxyérythronolide B) en érythromycine A.

Pendant le processus de biosynthèse de l'érythromycine A représenté à la figure 1, la biosynthèse des 6-désoxyhexoses comprend l'ensemble des réactions enzymatiques conduisant du glucose-1-phosphate au sucre activé final dTDP-L-mycarose ou 25 dTDP-D-désosamine. Le dTDP-L-mycarose ou la dTDP-D-désosamine ainsi produits sont ensuite utilisés comme substrats pour le transfert des deux désoxyhexoses sur le noyau lactone. La formation de l'érythromycine requiert l'attachement du mycarose via l'hydroxyle en position C-3 du noyau lactone et 1'attachement de la désosamine via l'hydroxyle en position C-5. L'ensemble des gènes eryB impliqués dans la biosynthèse ou le transfert du mycarose et l'ensemble des gènes eryC impliqués dans la biosynthèse ou le transfert de la désosamine n'ont pas encore été clairement identifiés.

De cluster ery d'une longueur de 56 kb comprend 21 phases ouvertes de lecture ou "open reading frames" (ORFs) dont la numérotation a été établie par Haydock et al. (1991) et Donadio et al. (1993). Le locus eryA comprend les ORFs 10,

11 et 12.

Des travaux précoces d'interruption ou de remplacement de gène dans la partie gauche du cluster ery a permis une première identification du gène eryCI (ORF1) (Dhillon et al., 1989), puis du gène eryBI (ORF2), du locus eryH (ORFs 3, 4 et 5) dont l'inactivation conduit à la production de 6-désoxyérythronolide B, d'un locus eryBII (ORFs 7 et 8) et le gène eryCII (Weber et al., 1990).

Parmi les activités enzymatiques impliquées dans les

10 modifications ultérieures du noyau lactone ont été

identifiées le gène eryf (ORF4) responsable de l'hydroxyla
tion en C6 (Weber et al., 1991) et le gène eryK (ORF20)

responsable de l'hydroxylation en C12 (Stassi et al., 1993).

D'autre part, le gène eryG (ORF6) responsable de la

15 O-méthylation du mycarose en cladinose (position 3"OH) a été

identifié (Weber et al., 1989). L'érythromycine A est ainsi

formée via l'érythromycine B ou l'érythromycine C à partir de

l'érythromycine D selon le schéma proposé (figure 1).

La caractérisation fonctionnelle des gènes eryB et eryC 20 situés sur la partie droite de cluster ery (ORFs 13 à 19) n'a pas encore été établie de façon précise, malgré les informations parcellaires communiquées dans différents articles de revues (Donadio et al., 1993 ; Liu et Thorson, 1994 ; Katz et Donadio, 1995).

En raison de l'intérêt commercial des antibiotiques macrolides, l'obtention de nouveaux dérivés, notamment l'obtention d'analogues de l'érythromycine ayant des propriétés avantageuses, est intensivement recherchée. Les modifications peuvent être désirées dans la partie aglycone (macrolactone) ou/et dans son hydroxylation secondaire ainsi que dans la partie sucre (cladinose et/ou désosamine) de l'érythromycine.

Les méthodes courantes telles que les modifications chimiques sont difficiles et limitées vis-à-vis du type de 35 produit que l'on peut obtenir à partir de l'érythromycine. Par exemple, Sakakibara et al. (1984) passent en revue des modifications chimiques réalisées à partir de l'érythromycine A ou B, aussi bien dans la partie sucre que dans la macro-

lactone.

Des modifications de la macrolactone de l'érythromycine A par manipulation génétique du microorganisme Sac. erythraea ont été décrites dans la demande de brevet internationale 5 WO 93/13663 ainsi que l'obtention de nouvelles molécules polykétides par altérations génétiques spécifiques du locus eryA du chromosome codant pour la PKS. Par exemple la 7-hydroxyérythromycine A, la 6-désoxy-7-hydroxyérythromycine A ou le 3-oxo-3-désoxy-5-désoaminyl-érythronolide A ont été 10 ainsi obtenus.

La présente invention concerne la caractérisation fonctionnelle de dix gènes de Sac. erythraea impliqués dans la biosynthèse ou l'attachement du mycarose et de la désosamine (eryBII, eryCIII et eryCII situés en aval du locus eryA et eryBIV, eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV et eryBVII situés en amont), leur utilisation dans la production d'analogues de l'érythromycine ainsi qu'un procédé de préparation de ceux-ci.

La présente invention a donc pour objet une séquence 20 d'ADN simple ou double brin isolée, représentée à la figure 2 (séquence directe et complémentaire de SEQ ID N° 1) correspondant à la région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine et a particulièrement pour objet une séquence d'ADN ci-dessus comprenant :

- 25 la séquence eryBII correspondant à l'ORF7 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase.
- la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 (séquence
 complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) et codant pour une désosaminyltransférase et
 la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) et codant pour une dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose
 3.4-isomérase.

La séquence d'ADN ci-dessus montrée à la figure 2 est une séquence d'ADN génomique qui peut être obtenue par exemple par sous-clonage de fragments de restriction d'un

fragment d'ADN génomique de Sac. erythraea, selon des conditions opératoires dont une description détaillée est donnée plus loin.

L'invention a plus particulièrement pour objet une

5 séquence d'ADN isolée représentée à la figure 2 choisie parmi
la séquence eryBII correspondant à l'ORF7 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046),
la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide

10 2308) ou la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 (séquence
complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) et les séquences qui hybrident et/ou présentent
des homologies significatives avec cette séquence ou des
fragments de celle-ci et ayant la même fonction.

L'invention a tout particulièrement pour objet la séquence d'ADN isolée eryCIII représentée à la figure 2 correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308 = séquence complémentaire de SEQ ID N° 4) et codant pour une désosaminyl20 transférase.

La séquence eryBII correspondant à l'ORF7 code pour un polypeptide ayant 333 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 2), la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 code pour un polypeptide ayant 421 acides aminés (séquence de SEQ ID 25 N° 5) et la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 code pour un polypeptide ayant 361 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 3).

La mise en évidence des activités enzymatiques respectives indiquées ci-dessus a été réalisée par introduction d'une 30 délétion interne au gène correspondant telle qu'illustrée plus loin dans la partie expérimentale.

Par séquences qui hybrident et ayant la même fonction, on inclut les séquences d'ADN qui hybrident avec l'une des séquences d'ADN ci-dessus sous des conditions standards de stringence élevée ou moyenne décrites par Sambrook et al. (1989) et qui codent pour une protéine ayant la même fonction enzymatique. Par même fonction enzymatique, on entend une activité enzymatique donnée sur des substrats de même nature,

par exemple un dTDP-6-désoxyhexose ou une macrolactone nue ou glycosylée. Les conditions de forte stringence comprennent par exemple une hybridation à 65°C pendant 18 heures dans une solution 5 x SSPE, 10 x Denhardt, 100 μg/ml DNAss, 1 % SDS 5 suivie de 2 lavages pendant 20 minutes avec une solution 2 x SSC, 0,05 % SDS à 65°C suivis d'un dernier lavage pendant 45 minutes dans une solution 0,1 x SSC, 0,1 % SDS à 65°C. Les conditions de stringence moyenne comprennent par exemple un dernier lavage pendant 20 minutes dans une solution 0,2 x 10 SSC, 0,1 % SDS à 65°C.

Par séquences qui présentent des homologies significatives et ayant la même fonction, on inclut les séquences ayant une identité de séquence nucléotidique d'au moins 60 % avec l'une des séquences ADN ci-dessus et qui codent pour une protéine ayant la même fonction enzymatique.

L'invention a aussi pour objet un polypeptide codé par l'une des séquences d'ADN ci-dessus et a spécialement pour objet un polypeptide correspondant à une ORF représentée à la figure 2, choisie parmi l'ORF7 (ayant la séquence de SEQ ID 20 N° 2), l'ORF8 (ayant la séquence de SEQ ID N° 5) ou l'ORF9 (ayant la séquence de SEQ ID N° 3) et les analogues de ce polypeptide.

Par analogues, on inclut les peptides ayant une séquence en acides aminés modifiée par substitution, délétion ou 25 addition d'un ou plusieurs acides aminés pour autant que ces produits conservent la même fonction enzymatique. Les séquences modifiées peuvent être par exemple préparées en utilisant la technique de mutagénèse dirigée connue de l'homme du métier.

L'invention a plus spécialement pour objet le polypeptide correspondant à l'ORF 8 représentée à la figure 2 (ayant la séquence de SEQ ID N° 5) et ayant une activité désosaminyltransférase, dénommé EryCIII.

L'invention décrit une protéine recombinante EryCIII de 35 Sac. erythraea obtenue par expression dans une cellule hôte selon les méthodes connues de génie génétique et de culture cellulaire.

L'obtention de la protéine recombinante purifiée a

permis de confirmer la caractérisation de la fonction glycosyltranférase associée au produit du gène eryCIII dans un test in vitro qui met en évidence le transfert du sucre activé dTDP-D-désosamine sur le noyau lactone.

- L'invention a aussi pour objet la thymidine 5'-(trihydrogène diphosphate),P'-[3,4,6-tridésoxy-3-(diméthylamino)-D-.xylo.-hexopyranosyl] ester (dTDP-D-désosamine) et les sels d'addition avec les bases, dont un exemple de préparation est décrit plus loin dans la partie expérimentale.
- L'invention a aussi pour objet une séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 (séquence de SEQ ID N° 6) correspondant à la région eryAI-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine et a particulièrement pour objet une séquence d'ADN ci-dessus comprenant :
- 15 la séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
- la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454) et codant pour 20 une mycarosyltransférase,
 - la séquence eryCVI correspondant à l'ORF15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220) et codant pour une dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
- la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 (séquence de SEQ 25 ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - la séquence eryCIV correspondant à l'ORF17 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039) et codant pour une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
- 30 la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) et codant pour une dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase et
- la séquence eryBVII correspondant à l'ORF19 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et codant 35 pour une dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.
 - La séquence d'ADN ci-dessus montrée à la figure 3 est une séquence d'ADN génomique qui peut être obtenue, par exemple, par sous-clonage de fragments de restriction de

cosmides contenant une banque d'ADN génomique de Sac. erythraea, selon des conditions opératoires dont une description détaillée est donnée plus loin.

L'invention a plus particulièrement pour objet une 5 séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 choisie parmi la séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), la séquence eryCVI 10 correspondant à l'ORF15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837), la séquence eryCIV correspondant à l'ORF17 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 15 6039), la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) ou la séquence eryBVII correspondant à l'ORF19 (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et les séquences qui hybrident et/ou présentent des homologies significatives 20 avec cette séquence ou des fragments de celle-ci et ayant la même fonction.

L'invention a tout particulièrement pour objet la séquence d'ADN isolée eryBV représentée à la figure 3 correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454) et codant pour une mycarosyltransférase.

La séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 code pour un polypeptide ayant 322 acides aminés (SEQ ID N° 7), la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 code pour un polypep30 tide ayant 415 acides aminés (SEQ ID N° 8), la séquence eryCVI correspondant à l'ORF15 code pour un polypeptide ayant 237 acides aminés (SEQ ID N° 9), la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 code pour un polypeptide ayant 510 acides aminés (SEQ ID N° 10), la séquence eryCIV correspondant à l'ORF17 code pour un polypeptide ayant 401 acides aminés (SEQ ID N° 14), la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 code pour un polypeptide ayant 489 acides aminés (SEQ ID N° 11) et la séquence eryBVII correspondant à l'ORF19 code pour un

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

8

polypeptide ayant 193 acides aminés (SEQ ID N° 12).

La mise en évidence des activités enzymatiques respectives indiquées ci-dessus a été réalisée par introduction d'une délétion interne au gène correspondant telle 5 gu'illustrée plus loin dans la partie expérimentale.

Les séquences d'ADN qui hybrident ainsi que les séquences d'ADN qui présentent des homologies significatives et ayant la même fonction ont la même signification que celle indiquée précédemment.

L'invention a aussi pour objet un polypeptide codé par l'une des séquences d'ADN ci-dessus et a spécialement pour objet un polypeptide correspondant à une ORF représentée à la figure 3, choisie parmi l'ORF13 (ayant la séquence de SEQ ID N° 7), l'ORF14 (ayant la séquence de SEQ ID N° 8), l'ORF15 15 (ayant la séquence de SEQ ID N° 9), l'ORF16 (ayant la séquence de SEQ ID N° 10), l'ORF17 (ayant la séquence de SEQ ID N° 14), l'ORF18 (ayant la séquence de SEQ ID N° 11) ou l'ORF19 (ayant la séquence de SEQ ID N° 12) et les analogues de ce peptide.

Les analogues du polypeptide ont la même signification que celle indiquée précédemment.

L'invention a plus spécialement pour objet le polypeptide correspondant à l'ORF14 représentée à la figure 3 (ayant la séquence de SEQ ID N° 8) et ayant une activité 25 mycarosyltransférase, dénommé EryBV.

La connaissance de chaque séquence d'ADN eryB ou eryC de l'invention indiquée ci-dessus et montrée à la figure 2 ou à la figure 3 permet de reproduire la présente invention par exemple par des méthodes connues de synthèse chimique ou par 30 criblage d'une banque génomique à l'aide de sondes d'oligonucléotides de synthèse par les techniques connues d'hybridation ou par amplification par PCR.

Les polypeptides de l'invention peuvent être obtenus par les méthodes connues, par exemple par synthèse chimique ou 35 par la méthodologie de l'ADN recombinant par expression dans une cellule hôte procaryote ou eucaryote.

Un autre objet de l'invention concerne l'utilisation d'au moins l'une des séquences d'ADN choisie parmi les

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

9

séquences eryBII (séquence complémentaire de SEQ ID Nº 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), eryCIII (séquence complémentaire de SEQ ID Nº 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou eryCII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du 5 nucléotide 2322 au nucléotide 3404) représentées à la figure 2, eryBIV (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), eryBV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), eryCVI (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), eryBVI (séquence 10 de SEO ID Nº 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837), eryCIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), eryCV (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) ou eryBVII (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) représentées à la 15 figure 3, pour synthétiser des métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea.

Par métabolites secondaires hybrides, on entend soit des analogues de l'érythromycine, c'est-à-dire des dérivés de l'érythromycine ayant une ou plusieurs modifications portant sur la partie sucre et possédant une activité antibiotique, soit des précurseurs de l'érythromycine tels que le 6-désoxyérythronolide B ou l'érythronolide B auxquels sont attachés un ou plusieurs résidus sucre modifiés ou non et ne possédant pas d'activité antibiotique. Le résidu sucre modifié peut être par exemple, le 4-céto-L-mycarose.

La synthèse de métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea par utilisation de séquences d'ADN eryB ou eryC de l'invention peut être réalisée par exemple, par l'inactivation d'un ou plusieurs gènes eryB ou eryC ci-dessus 30 et l'introduction d'un ou plusieurs gènes exogènes ou de leurs dérivés obtenus par exemple par mutagénèse, ayant des séquences nucléotidiques codant pour des enzymes ayant la même fonction chez des souches productrices d'autres macrolides, par exemple la tylosine, la picromycine ou la 35 méthymycine. En particulier, l'introduction de gènes exogènes peut être effectuée par intégration d'une séquence d'ADN obtenue selon la méthodologie du "DNA shuffling" (Stemmer, 1994) ou par la construction d'une séquence d'ADN chimère, par

exemple à partir d'une séquence eryB ou eryC de l'invention intervenant dans le transfert d'un résidu sucre, par exemple la séquence eryCIII ou eryBV, et de gènes homologues isolés à partir de souches productrices de macrolides, par exemple 5 Streptomyces fradiae, Streptomyces olivaceus, Streptomyces venezuelae ou Streptomyces antibioticus.

L'invention concerne aussi l'utilisation d'au moins l'une des séquences d'ADN choisie parmi les séquences eryBII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au 10 nucléotide 1046), eryCIII (séquence complémentaire de SEQ ID Nº 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou eryCII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) représentées à la figure 2, eryBIV (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), eryBV 15 (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), eryCVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), eryBVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837), eryCIV (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), eryCV 20 (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) ou eryBVII (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) représentée à la figure 3 ou d'un fragment de cette séquence, comme sondes d'hybridation.

Les séquences d'ADN eryB ou eryC de l'invention peuvent 25 être utilisées pour constituer des sondes d'hybridation d'au moins 19 nucléotides, permettant d'isoler des gènes homologues dans des souches productrices de macrolides en utilisant les méthodes classiques d'hybridation d'acides nucléiques immobilisées sur des filtres ou d'amplification 30 par PCR, selon les conditions décrites par Sambrook et al. (1989).

L'invention concerne particulièrement l'utilisation de la séquence d'ADN eryCIII représentée à la figure 2 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléo35 tide 2308 = séquence complémentaire de SEQ ID N° 4) comme sonde d'hybridation pour isoler des gènes homologues responsables de la glycosylation de la macrolactone chez une souche productrice de macrolide.

L'invention concerne plus particulièrement l'utilisation ci-dessus, dans laquelle les gènes homologues sont les gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine chez S. antibioticus.

L'invention décrit, à titre d'exemple, l'utilisation de 5 la séquence du gène eryCIII comme sonde d'hybridation pour isoler des gènes homologues dans une souche productrice d'oléandomycine. La sonde eryCIII utilisée a permis d'isoler les gènes oleG1 et oleG2 codant pour des glycosyltransférases chez S. antibioticus impliquées dans le transfert de la 10 désosamine et de l'oléandrose sur le noyau lactone.

La caractérisation fonctionnelle des gènes oleG1 et oleG2 a permis de définir l'organisation de la partie droite du cluster des gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine chez S. antibioticus.

- L'invention a donc pour objet une séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID N° 15) correspondant à une région du cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine comprenant :
- la séquence correspondant à l'ORF oleP1 du nucléotide 184 20 au nucléotide 1386,
 - la séquence correspondant à l'ORF oleG1 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 codant pour une activité glycosyltrans-férase,
- la séquence correspondant à l'ORF oleG2 du nucléotide 2722
 au nucléotide 3999 codant pour une activité glycosyltransférase.
 - la séquence correspondant à l'ORF oleM du nucléotide 3992 au nucléotide 4720 (= séquence de SEQ ID N° 20) et
- la séquence correspondant à l'ORF oleY du nucléotide 4810 30 au nucléotide 5967.

La séquence d'ADN ci-dessus montrée à la figure 22 (séquence de SEQ ID N° 15) est une séquence d'ADN génomique qui peut être obtenue par exemple à partir d'un cosmide couvrant la partie droite du cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine par hybridation avec une sonde eryCIII, selon les conditions opératoires dont une description détaillée est donnée plus loin.

L'invention a plus particulièrement pour objet une

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

12

séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 choisie parmi la séquence correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 codant pour une activité glycosyltransférase et la séquence correspondant à l'ORF oleG2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) codant pour une activité glycosyltransférase.

L'invention a tout particulièrement pour objet une séquence d'ADN isolée ci-dessus correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714) codant pour une activité désosaminyltransférase, ainsi qu'une séquence d'ADN isolée ci-dessus correspondant à l'ORF oleG2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) codant pour une activité oléandrosyl-15 transférase.

La séquence correspondant à l'ORF oleG1 code pour un polypeptide ayant 426 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 17) et la séquence correspondant à l'ORF oleG2 code pour un polypeptide ayant 426 acides aminés (séquence de SEQ ID 20 N° 18).

La mise en évidence des activités enzymatiques respectives indiquées ci-dessus a été réalisée par altération du gène correspondant telle qu'illustrée plus loin dans la partie expérimentale.

L'invention a aussi pour objet le polypeptide codé par la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 et ayant une activité désosaminyltransférase (séquence de SEQ ID N° 17) et le polypeptide codé par la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG2 et ayant une activité oléandrosyltransférase 30 (séquence de SEQ ID N° 18).

Les polypeptides ci-dessus dénommés respectivement OleG1 et OleG2 peuvent être obtenus par les méthodes connues indiquées ci-dessus.

L'invention a aussi pour objet un procédé de préparation 35 de métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea dans lequel:

- on isole une séquence ADN contenant au moins une séquence eryB ou une séquence eryC du cluster de gènes de la bio-

synthèse de l'érythromycine représentée à la figure 2 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1) ou à la figure 3 (séquence de SEQ ID N°6),

- on crée une modification dans la dite séquence et on 5 obtient une séquence altérée,
 - on intègre la séquence altérée dans le chromosome de la souche hôte et on obtient une souche modifiée,
- on cultive la souche modifiée dans des conditions permettant la formation du métabolite secondaire hybride et
 10 - on isole le métabolite secondaire hybride.

La modification de la séquence d'ADN peut être réalisée par exemple par une addition et/ou par une délétion de séquences d'ADN d'au moins un nucléotide, dans une séquence eryB ou eryC de l'invention qui code pour l'une des enzymes correspondantes indiquées ci-dessus.

L'intégration de la séquence altérée dans la souche hôte peut être réalisée par exemple par la méthodologie de la recombinaison homologue qui peut être effectuée selon le schéma montré à la figure 4 et conduit à la génération de 20 mutants chromosomiques de souches Sac. erythraea que l'on cultive ensuite selon les méthodes générales connues de culture cellulaire.

L'invention a particulièrement pour objet le procédé cidessus dans lequel la séquence ADN code pour l'une des 25 enzymes choisie parmi une

- dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
- désosaminyltransférase,
- dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
- dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
- 30 mycarosyltransférase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou
- 35 dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.

L'invention a plus particulièrement pour objet le procédé ci-dessus dans lequel l'altération de la séquence résulte dans l'inactivation d'au moins l'une des enzymes

indiquées ci-dessus.

L'inactivation d'au moins l'une des enzymes est mise en évidence, d'une part par l'absence de production d'érythromycine, d'autre part par l'accumulation de précurseurs de l'érythromycine tels que le 6-désoxyérythronolide B, l'érythronolide B ou le 3-α-mycarosyl érythronolide B et/ou l'accumulation de métabolites secondaires hybrides tels que définis précédemment dans les surnageants de cultures des souches modifiées correspondantes.

L'invention concerne tout particulièrement le procédé ci-dessus dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase ou dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase ou dans lequel l'enzyme inactivée est une mycarosyltransférase ou dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase.

L'invention concerne aussi le procédé ci-dessus dans lequel le métabolite secondaire hybride isolé est un analogue de l'érythromycine choisi parmi la 4"-céto-érythromycine, la 20 4'-hydroxy-érythromycine ou la 3"-C désméthyl-2",3"-ène-érythromycine ou dans lequel le métabolite secondaire hybride isolé est le désosaminyl érythronolide B.

Des exemples de mise en oeuvre du procédé de l'invention sont donnés dans la partie expérimentale. L'accumulation de 25 métabolites secondaires hybrides dans des souches de Sac. erythraea modifiées est également décrite plus loin.

L'invention concerne aussi une souche de Sac. erythraea modifiée dans laquelle au moins l'une des enzymes choisie parmi une

- 30 dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
 - désosaminyltransférase,
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
 - mycarosyltransférase,
- 35 dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,

.

- dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
- dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou

- dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase est inactivée et produisant au moins un métabolite secondaire hybride.

L'invention concerne particulièrement la souche de Sac.

5 erythraea modifiée BII92 dans laquelle une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase est inactivée et produisant la 3"-C désméthyl-2",3"-ène-érythromycine C, la souche de Sac. erythraea modifiée BIV87 dans laquelle une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase est inactivée et produisant la 4"
10 céto-érythromycine, la souche de Sac. erythraea modifiée CIV89 dans laquelle une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase est inactivée et produisant la 4'-hydroxyérythromycine D ainsi que la souche de Sac. erythraea modifiée BV88 dans laquelle une mycarosyltransférase est inactivée et produisant du désoaminyl érythronolide B. Des constructions détaillées des souches ci-dessus sont données plus loin dans la partie expérimentale.

L'invention concerne aussi un procédé de préparation de précurseurs de l'oléandomycine chez S. antibioticus dans 20 lequel

- on crée une altération de la séquence du gène choisie parmi la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714) et la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) dans le chromosome d'une souche hôte et obtient une souche modifiée,
- on cultive la souche modifiée dans des conditions permettant l'accumulation des précurseurs de l'oléandomycine
 30 et
 - on isole ces précurseurs.

L'altération de la séquence d'ADN peut être réalisée par exemple par interruption du gène cible dans la souche S. antibioticus, par exemple par intégration d'un plasmide 35 par la méthodologie de la recombinaison homologue et conduit à la génération de mutants chromosomiques de la souche sauvage.

L'invention concerne particulièrement un procédé ci-

dessus dans lequel l'altération est créée dans la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714) et dont il résulte au moins l'élimination de l'activité désoaminyltransférase et l'accumulation du précurseur de l'oléandomycine 8,8a-désoxyoléandolide.

L'accumulation d'un précurseur non glycosylé de l'oléandomycine 8,8a-désoxyoléandolide observée par interruption du gène oleG1 est due à un effet polaire transcription-10 nel inactivant le gène oleG2.

Un exemple de mise en oeuvre du procédé ci-dessus est donné plus loin dans la partie expérimentale.

Matériels et méthodes générales.

15 1. Souches bactériennes, plasmides et conditions de croissance.

La souche Sac. erythraea utilisée pour la réalisation de l'invention est un variant phénotypique spontané dit "red variant" (Hessler et al., 1997) de la souche sauvage

- 20 Sac. erythraea NRRL 2338 dont la croissance est effectuée en routine soit sur milieu solide R2T2 (milieu R2T décrit par Weber et al., 1985 sans peptone), R2T20 (Yamamoto et al., 1986) ou M1-102 sur agar (Kaneda et al., 1962), soit en milieu liquide TSB (Oxoid) à 30°C.
- La souche Streptomyces lividans 1326 (John Innes Culture Collection) décrite par Hopwood et al. (1983), utilisée pour la préparation de plasmides dépourvus d'origine de réplication d'Escherichia coli tels que pIJ702 et pIJ486, a été maintenue sur milieu solide R2YE(R5) (Hopwood et al., 1985).
- JM110 (Stratagene) et DH5α.MCR (GibcoBRL), utilisées pour les préparations de plasmides, a été effectuée en routine en milieu liquide 2 x YT ou LB ou en milieu solide LB sur agar, tels que décrits par Sambrook et al. (1989). La souche
- 35 E. coli XL1-blue est utilisée pour les clonages en routine. La souche JM110 est utilisée pour des clonages où l'on utilise des sites de restriction tels que BclI. La souche DH5α.MCR est utilisée pour la préparation de plasmides

destinés à être introduits chez Sac. erythraea pour une transformation optimale.

La sélection des plasmides dans E.~coli a été effectuée sur ampicilline (Sigma) à 100 $\mu g/ml$.

Les souches Bacillus subtilis ATCC 6633 ou Bacillus pumilus ATCC 14884 ont été utilisées comme souches indicatrices pour évaluer la production d'érythromycine dans des essais biologiques par antibiogramme.

Les plasmides Litmus28, pUC18 et pUC19 (New England 10 Biolabs) ont été utilisés en routine pour les sous-clonages. Le vecteur pIJ702 (Katz et al., 1983) a été obtenu du John Innes Institute. Le vecteur pIJ486 (Ward et al., 1986) a été obtenu de C.J. Thompson (Université de Bâle, Suisse). Le phagmide pTZ18R a été obtenu de Pharmacia Biotech. Le vecteur 15 navette coli-streptomyces pUWL218 (Wehmeier, 1995) utilisé pour l'intégration chromosomique dans Sac. erythraea a été obtenu de W.Piepersberg (Université de Wuppertal, Allemagne). 2. Manipulation de l'ADN et séquençage.

Les méthodes générales de biologie moléculaire utilisées 20 sont décrites par Sambrook et al., 1989.

Les réactifs d'origine commerciale ont été utilisés incluant les enzymes de restriction (New England Biolabs et Boehringer Mannheim), le fragment de Klenow de l'ADN polymerase I (Boehringer Mannheim). La trousse "DNA ligation system" (Amersham) a été utilisée pour effectuer les ligations et la trousse Plasmid Midi kit (Quiagen) ou RPM kit (Biol01 Inc.) pour purifier l'ADN plasmidique.

La préparation de l'ADN du bactériophage λ a été réalisée selon Ausubel et al. (1995) et l'isolement de l'ADN 30 chromosomique de Sac. erythraea selon Hopwood et al. (1985).

La transformation de S. lividans et l'isolement des plasmides ont été effectués selon Hopwood et al. (1985). 3. Préparation de l'érythronolide B et du $3-\alpha$ -mycarosyl érythronolide B.

L'érythronolide B et le 3- α -mycarosyl érythronolide B ont été purifiés à partir d'extraits de culture du mutant eryCI (clone WHB2221 décrit par Dhillon et al., 1989) par chromatographie sur gel d'aminopropyl (LichroprepNH2 25-40 μ ,

Merck) avec un gradient d'élution par des mélanges chlorure de butyle/chlorure de méthylène successifs (100:0, 80:20, 50:50 et 20:80) suivi d'un gradient d'élution linéaire par le mélange chlorure de butyle/méthanol variant de 99:1 à 90:10.

5 Les fractions contenant les produits attendus sont amenées à sec sous vide puis analysées par chromatographie en couche mince (ccm). L'érythronolide B est ensuite cristallisé dans un mélange acétate d'éthyle/hexane puis recristallisé dans l'éthanol. Le 3-α-mycarosyl érythronolide B est cristallisé 10 deux fois dans un mélange acétate d'éthyle/hexane.

Milieux cités.

1. R2T2:

Pour 1 litre de solution aqueuse : sucrose 103 g ; K₂SO₄ 0,25g ; extrait de levure 6,5 g ; tryptone 5,0 g ; bactoagar

- 15 22,0 g ; eau distillée qsp 860 ml. La solution est stérilisée par autoclavage pendant 30 minutes à 120°C. Au moment de l'utilisation, les solutions stériles suivantes sont ajoutées : 20 ml de glucose à 50 % ; 25 ml de Tris-HCl 1M, pH7,0 ; 5 ml de KH₂PO₄ à 0,5 % ; 2,5 ml de NaOH 1N ; 50 ml
- 20 de $CaCl_2$ 1M ; 50 ml de $MgCl_2$, $6H_2O$ 1M et 2 ml de solution de "trace elements" (Hopwood et al., 1985).

2. R2T20:

Pour un litre de solution aqueuse : milieu R2T2 contenant 206 g de sucrose.

- 25 3. M1-102 (Kaneda et al., 1962) :
 - Pour 1 litre de solution aqueuse : glucose 5 g ; sucre brun commercial 10 g ; tryptone 5 g ; extrait de levure 2,5 g ; Versène 36 mg ; eau courante 1000 ml ; pH final ajusté à 7,0 à 7,2 avec KOH. La solution est stérilisée par autoclavage
- 30 pendant 30 minutes à 120°C.
 - 4. R2YE(R5) (Hopwood et al., 1985) :

Pour 1 litre de solution aqueuse : sucrose 103 g ; K_2SO_4 0,25 g ; $MgCl_2$,6 H_2O 10,12 g ; casaminoacides 0,1 g ; solution de "trace elements" 2 ml ; extrait de levure 5 g ; TES

35 5,72 g ; bactoagar 15 g ; eau distillée qsp 940 ml. La solution est stérilisée par autoclavage pendant 30 minutes à 120°C. Au moment de l'utilisation, les solutions stériles suivantes sont ajoutées : 10 ml de KH₂PO₄ 0,5 % ; 20 ml de

 $CaCl_2$ 1M; 15 ml de L-proline à 20 %; 20 ml de glucose à 50 % et 1 ml de CuCl₂ 10mM.

5. 2 x TY:

Pour 1 litre de solution aqueuse : tryptone 10 g ; extrait de 5 levure 10 g ; NaCl 5 g.

6. Tampon PT:

Pour 1 litre de solution aqueuse : sucrose 100 g ; K_2SO_4 0,25 g ; $MgCl_26H_2O$ 5,1 g ; solution de "trace elements" 2 ml ; eau distillée gsp 875 ml. La solution est stérilisée

10 par autoclavage pendant 30 minutes à 120°C. Au moment de l'utilisation, les solutions stériles suivantes sont ajoutées : 5 ml de CaCl₂ et 20 ml de TES 5,3 %.

7. Sucrose-succinate (Caffrey et al., 1992) :

Pour 1 litre de solution aqueuse : sucrose 0,2 M ; acide

15 succinique 20 mM; phosphate de potassium 20 mM (pH 6,6); sulfate de magnésium 5 mM; nitrate de potassium 100 mM; solution de "trace elements" 2 ml. La solution est stérilisée par autoclavage pendant 30 minutes à 120°C.

Les figures ci-annexées illustrent certains aspects de 20 l'invention.

La figure 1 représente la voie de biosynthèse de l'érythromycine A.

La figure 2 représente la séquence nucléotidique (séquence directe et complémentaire de SEQ ID N° 1) de la 25 région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine comprenant les ORFs 7, 8 et 9 et leurs séquences protéiques déduites.

La figure 3 représente la séquence nucléotidique (séquence de SEQ ID N° 6) de la région eryAI-eryK du cluster 30 de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine comprenant les ORFs 13 à 19 et leurs séquences protéiques déduites.

La figure 4 représente le schéma de substitution de gène par recombinaison homologue.

La figure 5A représente l'organisation de la partie 35 gauche du cluster des gènes de la biosynthèse de l'érythromycine chez Sac. erythraea dont les ORFs 1 à 9 sont indiquées par des flèches ainsi qu'une carte de restriction des plasmides pK62, pBCK1, pKB22, pBK44, pBIISB, pEco2 et pK23,

WO 99/05283

générés à partir du clone génomique $\lambda SE5.5.$ (Abréviations des enzymes de restriction : B, BamHI ; Bc, BclI ; Bg, BglII ; E, EcoRI ; K, KpnI ; M, MluI ; P, PstI ; S, SacI ; Sa, SalI.)

20

PCT/FR98/01593

La figure 5B représente l'organisation de la partie 5 droite du cluster des gènes de la biosynthèse de l'érythromycine chez Sac. erythraea dont les ORFs 13 à 21 sont indiquées par des flèches ainsi qu'une carte de restriction des plasmides pBK6-12, pCN9, pNCO28, pNB49, pNCO62, pPSP4, pNCO62X et pBAB18. (Abréviations des enzymes de restriction :

10 B, BamHI; Ba, BalI; Bc, BclI; C, ClaI; E, EcoRI; K, KpnI; N, NcoI; Ns, NsiI; P, PstI; Pv, PvuII; S, SacI; Sc, ScaI; Sh, SphI; Sp, SpeI; X, XbaI; Xh, XhoI).

La figure 6A représente le schéma de construction du plasmide pBII Δ .

La figure 6B représente une carte de restriction du plasmide pUWL218.

La figure 6C représente une carte de restriction du plasmide $pBII\Delta$.

La figure 7A représente le schéma de construction du 20 plasmide pdel88.

La figure 7B représente le schéma de construction du plasmide pdel88A.

La figure 7C représente le schéma de construction du plasmide pOBB.

La figure 7D représente le schéma de construction et une carte de restriction du plasmide pCIII Δ .

La figure 8A représente le schéma de construction du plasmide pCII Δ .

La figure 8B représente une carte de restriction du 30 plasmide pORT1.

La figure 8C représente une carte de restriction du plasmide pCII Δ .

La figure 9A représente le schéma de construction du plasmide pBIV Δ .

La figure 9B représente une carte de restriction du plasmide $pBIV\Delta$.

La figure 10A représente le schéma de construction du plasmide $pBV\Delta$.

La figure 10B représente une carte de restriction du plasmide $pBV\Delta$.

La figure 11A représente le schéma de construction du plasmide pPSTI.

5 La figure 11B représente une carte de restriction du plasmide pPSTI.

La figure 12A représente le schéma de construction du plasmide pXhoI.

La figure 12B représente une carte de restriction du 10 plasmide pXhoI.

La figure 13A représente le schéma de construction du plasmide $pCIV\Delta$.

La figure 13B représente une carte de restriction du plasmide $pCIV\Delta$.

15 La figure 14A représente le schéma de construction du plasmide $pCV\Delta$.

La figure 14B représente une carte de restriction du plasmide pCV Δ .

La figure 15 représente l'analyse par Southern blot des 20 souches mutantes BII92, CIII68, CII62, BIV87, BV88, CIV89 et CV90, comparativement à la souche sauvage "red variant" notée Wt. Pour chaque mutant, l'enzyme de restriction utilisée est indiquée en-dessous de chaque blot et la taille des bandes détectées devant chaque blot est estimée par rapport aux 25 marqueurs de poids moléculaire λ -HindIII et λ -BstEII (non détectables par auto-radiographie).

La figure 16 représente l'analyse par PCR des souches mutantes BII91, CIII68, CII62, BIV87, BV88, CIV89 et CV90, comparativement à la souche sauvage "red variant" notée Wt et 30 aux plasmides pBIIΔ, pCIIIΔ, pCIIΔ, pBIVΔ, pBVΔ, PCIVΔ et pCVΔ utilisés respectivement pour obtenir le mutant par recombinaison homologue. Les tailles des bandes détectées par coloration au bromure d'éthydium sont estimées par rapport aux marqueurs de poids moléculaire ΦX174-HaeIII ou λ-BstEII.

La figure 17 représente l'analyse par CCM des métabolites produits par les souches mutantes BII92, CIII68, CII62, BIV87, BV88, CIV89 et CV90, comparativement aux produits standards érythromycine A (Er A), érythronolide B (EB) et $3-\alpha$ -mycarosyl érythronolide B (MEB).

La figure 18 représente l'analyse par SDS-PAGE de la purification de la protéine EryCIII successivement après extraction à l'urée 7M (ligne 2), chromatographie Q Sépharose 5 (ligne 3), chromatographie Superdex (ligne 4), chromatographie Q source (ligne 6) avec des marqueurs standard de poids moléculaire (lignes 1 et 5);

La figure 19 représente l'analyse par CMM du test d'activité biologique de la protéine EryCIII, par incubation 10 avec d-TDP-D-désosamine (ligne 2) ou avec d-TDP-D-désosamine et 3-α-mycarosyl érythronolide B (MEB) (ligne 3) comparativement au contrôle MEB (ligne 1) et au contrôle érythromycine A (ligne 4). Les pointillés marquent les zones montrant une activité antibiotique par autobiogramme sur B. pumilus.

La figure 20 représente la localisation des six cosmides (COSAB35, COSAB76, COSAB87, COSAB67, COSAB63 et COSAB61) couvrant l'ensemble du cluster des gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine. Les fragments de restriction BamHI (noté B) hybridant avec les sondes notées str M, D, E et les fragments 20 BamHI (3,5 kb et 2,7 kb) hybridant avec la sonde eryCIII sont montrés.

La figure 21 représente l'organisation de la partie droite du cluster des gènes de la biosynthèse de l'oléandromycine chez S. antibioticus dont les différentes ORFs (notées oleP1, oleG1, oleG2, oleM, oleY, oleP et oleB) sont indiquées par des flèches ainsi qu'une carte de restriction du plasmide pCO35-S et l'insert du plasmide pCO3 généré à partir du pCO35-S. La double flèche indique l'insert correspondant à la séquence de la figure 22 (abréviations des enzymes de restriction: B, BamHI; Bg, BglII; K, KpnI; S, SacI; Sh, SphI; l'étoile indique qu'il ne s'agit pas d'un site unique).

La figure 22 représente la séquence nucléotidique (séquence de SEQ ID N° 15) de la région couvrant les gènes 35 oleP1, oleG1, oleG2, oleM et oleY de la biosynthèse de l'oléandomycine et leurs séquences protéiques déduites.

EXEMPLE 1: clonage et séquençage de la région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine.

Un fragment d'ADN génomique de Sac. erythraea NRRL 2338 ayant > 20 kb en aval du gène ermE couvrant notamment les ORFs 3 à 9 et correspondant au clone λSE5.5 ainsi que la séquence nucléotidique d'un fragment de 4,5 kb correspondant 5 à la région du cluster ery comprise entre 3,7 kb et 8,0 kb à partir de l'extrémité 3' du gène ermE et comprenant les ORFs 3, 4, 5 et 6 ont été décrits par Haydock et al. (1991).

En tenant compte de la carte de restriction montrée par Haydock et al. (1991), des sous-clones ont été dérivés du 10 clone λSE5.5 par sous-clonage de fragments de restriction dans pUC19. Les plasmides pKB22, pBK44, pBIISB et pEco2 ont été ainsi générés selon la figure 5A de la façon suivante :

A partir de l'ADN du clone λSE5.5 digéré par l'enzyme de restriction KpnI, les plasmides pK62 et pK66 ont été

15 directement construits par sous-clonage du fragment KpnI de 5,8 kb dans pUC19, le plasmide pK66 correspondant au même fragment KpnI sous-cloné avec une orientation inversée de l'insert par rapport au vecteur. Le plasmide pKB22 contenant un insert de 2,9 kb a été ensuite dérivé du plasmide pK66 par excision du fragment BamHI-BglII (2,9 kb) couvrant l'ORF8 ainsi qu'une partie des ORFs 7 et 9 par digestion avec les enzymes de restriction BamHI et BglII. De la même façon, le plasmide pKB44 contenant un insert de 2,9 kb a été obtenu à partir du plasmide pK62 par excision du fragment BamHI-BglII (2,9 kb) couvrant le gène eryG correspondant aux ORFs 5 et 6 et le gène eryF correspondant à l'ORF4.

Le plasmide pBIISB a été dérivé du plasmide pBK44 par sous-clonage dans pUC19 du fragment SalI de 600 pb obtenu à partir du plasmide pBK44 digéré par l'enzyme de restriction 30 SalI (figure 5A).

A partir de l'ADN du clone λ SE5.5 digéré par l'enzyme de restriction EcoRI, le plasmide pEco2 a été directement construit par sous-clonage du fragment EcoRI (2,2 kb) dans pUC19.

Les sous-clones pKB22, pBK44, pBIISB et pEco2 ainsi obtenus ont été ensuite séquencés. L'analyse a été faite sur des échantillons d'ADN plasmidique, préalablement purifié sur une colonne de Quiagen 100 (Quiagen), sur le séquenceur automatique ABI prism 377. Les réactions de séquençage ont été réalisées par la méthode de Sanger (1977) en utilisant les amorces M13 conventionnelles ou des amorces synthétiques et des didésoxynucléosides triphosphate fluorescents et la polymérase Taq FS (Perkin Elmer) en présence de 5 % de diméthylsulfoxide, les amorces synthétiques utilisées ayant les séquences suivantes :

	C3R2	TCCTCGATGGAGACCTGCC	(SEQ	ID	Nº	22)
	B2R1	GAGACCATGCCCAGGGAGT	(SEQ	ID	Ν°	23)
10	C3S2	TCTGGGAGCCGCTCACCTT	(SEQ	ID	Ν°	24)
	C2R1	GACGAGGCCGAAGAGGTGG	(SEQ	ID	Ν°	25)
	C2S	GCACACCGGAATGGATGCG	(SEQ	ID	Ν°	26)
	fullC3S	CCGTCGAGCTCTGAGGTAA	(SEQ	ID	И°	27)
	fullC3R	GCCCGAGCCGCACGTGCGT	(SEQ	ID	Ν°	28) et
15	C4	TGCACGCGCTGCTGCCGACC	(SEQ	ID	N °	29).

L'assemblage des données de séquence a été réalisé avec le logiciel Autoassembler $^{\rm TM}$ pakage (Applied Biosystem). Les séquences ont été analysées en utilisant l'ensemble des logiciels GCG (Devereux 1984).

20 Les séquences nucléotidiques obtenues ont permis d'établir la séquence nucléotidique de 3412 bp de la figure 2 (séquence directe et complémentaire de SEQ ID N° 1) dans laquelle trois ORFs (7, 8 et 9) ont été identifiées respectivement du nucléotide 8957 au nucléotide 7959, du nucléotide 25 10219 au nucléotide 8957 et du nucléotide 11315 au nucléotide 10233 (numérotés dans la figure 2 à partir du site BamHI situé à l'extrémité 5' du gène ermE) (respectivement séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046, du nucléotide 1046 au nucléotide 2308 et du nucléotide 30 2322 au nucléotide 3404) et correspondant respectivement aux gènes eryBII, eryCIII et eryCII selon Liu et Thorson (1994) dont les caractérisations fonctionnelles n'avaient pas encore été identifiées. Les trois ORFs 7, 8 et 9 ont la même orientation, la lecture se faisant à partir de la région 3' 35 du gène eryAIII.

Des échantillons de *E. coli* XL1-blue contenant la région codante des ORFs ci-dessus ont été déposés à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT

PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 :

- le plasmide pK62 comprenant la séquence codante pour l'ORF7, l'ORF8 et une partie de l'ORF9 sous le numéro I-1897,
- 5 le plasmide pEco2 comprenant la séquence codante pour l'ORF9 et une partie de l'ORF8 sous le numéro I-1899.

EXEMPLE 2: construction du plasmide pBIIA.

Un plasmide d'intégration, dénommé pBIIA et portant une délétion dans le gène eryBII codant pour l'ORF7, a été 10 construit selon le schéma de la figure 6A.

Le fragment BclI-BamHI de 598 pb a été délété dans le plasmide pK62 obtenu à l'exemple 1 par digestion avec les enzymes BclI et BamHI. Le plasmide pBCK1 résultant a été ensuite digéré avec les enzymes de restriction MluI et BglII de façon à déléter un fragment ayant 853 pb à l'intérieur de l'ORF7 du nucléotide 8011 au nucléotide 8863 de la séquence

1'ORT' du nucleotide 8011 au nucléotide 8863 de la séquence de la figure 2. Après remplissage des extrémités à l'aide du fragment de Klenow de l'ADN polymérase I, le plasmide contenant la délétion, a été religaturé et transformé dans

20 E. coli XL1-blue. A partir du plasmide p19BIIΔ ainsi généré, le fragment KpnI-HindIII (4,3 kb) qui porte la délétion a été sous-cloné dans le plasmide pUWL218 (figure 6B). La présence de la délétion de 853 pb du nucléotide 8011 au nucléotide 8863 dans le plasmide pBIIΔ ainsi généré (figure 6C) a été 25 confirmée par séquençage.

Le plasmide pBII Δ a ensuite été transféré dans la souche $E.\ coli$ DH5 α MRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 3: construction d'une souche Sac. erythraea ery BIIA 30 (BII92).

La construction d'une souche Sac. erythraea dans laquelle le gène eryBII porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pBII\(\Delta\) préparé à l'exemple 2 et le processus d'intégration ont été réalisés de la façon 35 suivante :

La préparation des protoplastes a été réalisée selon la méthode décrite par Weber et Losick (1988), en utilisant du PEG 3350 (Sigma) au lieu de PEG 1000 et un tampon P modifié

(dénommé PT) contenant $MgCl_2$, $6H_2O$ 28 mM et sans PO_4H_2K au lieu des tampons P, L ou T décrits, selon les conditions opératoires suivantes :

Les cellules (au moins 10⁸ spores) de Sac. erythraea "red variant" (dont un échantillon a été déposé à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 sous le numéro I-1902) ont été mises à pousser dans 50 ml de milieu TBS pendant 3 à 5 jours à 30°C, 10 puis lavées dans du sucrose à 10,3 %. Les cellules ont été remises en suspension dans 50 ml de tampon PT contenant 2 à 5 mg/ml de lysozyme (Sigma), puis incubées à 30°C pendant 1 à 2 heures en désagrégeant les amas de mycélium toutes les 15 minutes jusqu'à conversion d'au moins 50 % du mycélium en 15 protoplastes. Les protoplastes ont été lavés avec 50 ml de tampon PT, remis en suspension dans 12,5 à 25 ml du même tampon, congelés lentement puis stockés à -80°C par aliquots de 200 µl.

Pour la transformation, un aliquot a été décongelé et 20 50 μ l ont été prélevés puis transférés dans un tube de 15 ml. Un à 10 μ g d'ADN plasmidique pBII Δ , préparé à l'exemple 2 à partir de la souche E. coli DH5αMRC ont été mis en solution dans 5 à 10 μ l de tampon TE (Tris HCl 10 mM pH 7,5, EDTA 1 mM) puis déposés sur la paroi du tube incliné auquel a été 25 ensuite ajouté 0,5 ml d'une solution de PEG 3350 dans le tampon PT préparée extemporanément à partir d'une solution aqueuse à 50 % que l'on dilue au demi dans le tampon 2 x PT. Après dilution avec 3 à 5 ml de tampon PT puis centrifugation à 2500 rpm pendant 15 mn, le culot a été dissocié dans 0,5 ml 30 de tampon PT et la suspension de protoplastes transformés ainsi obtenue a été immédiatement répartie sur 2 ou 3 boîtes R2T2 très sèches (3 h sous une hotte à flux laminaire). Les boîtes ont été ensuite incubées à 32°C pendant 16 à 24 h jusqu'à apparition du voile de régénération des protoplastes. 35 A partir d'une solution stock de thiostrepton (Sigma) à 50 mg/ml dans le DMSO, une quantité appropriée a été diluée dans 0,5 à 1 ml d'eau puis étalée sur les boîtes de façon à obtenir une concentration finale de 20 µg de thiostrepton/ml

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

27

de gélose. Après absorption complète de l'antibiotique, les boîtes ont été incubées à 32°C pendant 3 à 4 jours, ce qui permet la visualisation des transformants. Les boîtes ont encore été incubées plusieurs jours jusqu'à développement 5 complet des spores.

La sélection des intégrants correspondant au premier événement de recombinaison (figure 4) a été réalisée par réplication des boîtes sporulées à l'aide de velours ou par étalement d'une suspension des spores sur des boîtes R2T2 10 contenant du thiostrepton puis incubation à 32°C, ce qui permet la croissance des clones d'intégrants potentiels.

Pour la sélection de clones ayant subi un deuxième événement de recombinaison (figure 4), 5 à 10 clones résistants au thiostrepton obtenus ci-dessus ont été mis en 15 culture dans 8 ml de milieu liquide TSB à 30°C pendant 3 à 4 jours. 50 à 100 μl ont été prélevés et remis en culture dans les mêmes conditions. Après 4 cycles successifs de dilution et culture destinés à favoriser la perte du marqueur de résistance au thiostrepton, des protoplastes ont été 20 préparées à partir des cellules comme indiqué ci-dessus, de façon à chasser le plasmide. Les protoplastes ont ensuite été étalés sur des boîtes R2T2 de façon à obtenir des colonies individualisées dont la sensibilité au thiostrepton a été déterminée par réplique sur des boîtes R2T2 contenant du 25 thiostrepton.

Selon la position du deuxième événement de recombinaison par rapport au site de délétion (figure 4), on peut attendre que le phénotype des colonies sensibles au thiostrepton soit du type sauvage ou du type muté porteur de la délétion.

Parmi les colonies sensibles au thiostrepton, la sélection des mutants ayant le phénotype ery a été réalisée par antibiogramme sur la souche B. pumilus ATCC 14884 sensible à l'érythromycine. La souche B. pumilus a été utilisée comme souche indicatrice pour évaluer la production d'érythromycine dans des essais biologiques par antibiogramme. Les colonies ont été étalées à l'anse de platine sur des boîtes R2T2, puis incubées pendant 3 à 4 jours à 30°C. Des zones d'agar où le mutant a poussé à confluence ont

ensuite été prélevées à l'emporte pièce puis placées sur des boîtes A-Merck recouvertes d'une surcouche de 4 ml de 0,5 x A Merck (Antibiotic agar N°1 Merck) inoculée d'une suspension de spores de B. pumilus, puis incubées une nuit à 37°C.

La présence de la délétion attendue dans le chromosome du mutant (délétion de 853 pb du nucléotide 8011 au nucléotide 8863 de la figure 2) a ensuite été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR de la façon suivante :

- Pour l'analyse par Southern blot, le transfert d'ADN génomique, préalablement digéré avec l'enzyme de restriction appropriée, sur des membranes GeenscreenPlus (Dupont NEN) a été réalisé dans NaOH 0,4 M selon Ausubel et al. (1995). Les hybridations ont été effectuées en utilisant comme sonde l'oligonucléotide marqué à son extrémité 5' en utilisant du $[\gamma^{32}P]$ ATP (Amersham) et la polynucléotide kinase (Boehringer Mannheim) selon Sambroock et al. (1989), ayant la séquence suivante :
 - B2-S TTGGCGAAGTCGACCAGGTC (SEQ ID N° 30)
- 20 correspondant à la région d'ADN du début du gène eryG située de la position 4118 à la position 4137 de la séquence déposée dans la base EMBL sous la référence X60379 et décrite par Haydock et al. (1991). Les hybridations ont été effectuées avec un tampon d'hybridation rapide (Amersham) et les 25 conditions de lavage suivantes : 2 x 5 mn, 2 x SSC, 20°C; 30 mn, 2 x SSC, 65°C; 30 mn, 0,1 x SSC, 20°C.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique isolé selon Hopwood et al. (1985) puis digéré par l'enzyme de restriction KpnI, une bande de 5,8 kb à partir de la souche sauvage "red variant" et une bande de 4,9 kb à partir du mutant BII92 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent la présence chez le mutant d'une délétion d'environ 900 pb dans cette région du chromosome.

Pour l'analyse par PCR ,un échantillon de 100 μl d'une 35 culture de 3 jours en milieu TSB a été centrifugé. Le culot obtenu a été remis en suspension dans 10 μl de milieu TSB, puis utilisé pour l'amplification dans l'appareil genAmp PCR system 9600 (Perkin Elmer Cetus). Après chauffage de

l'échantillon pendant 3 mn à 94°C, les conditions d'amplification suivantes ont été utilisées : 94°C, 1 mn ; 55°C, 1 mn; 72°C, 3 mn; 30 cycles; polymérase Ampli Taq (Perkin Elmer) en présence de diméthylsufoxyde 10 % (v/v) 5 suivis d'une élongation de 3 mn à 72°C . L'amplification a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide B2S ci-dessus et l'oligonucléotide ayant la séquence suivante GCCGCTCGGCACGGTGAACTTCA B2-R (SEQ ID N° 31) correspondant à la séquence du brin complémentaire de la 10 région d'ADN située de la position 8873 à la position 8892 de la séquence de la figure 2 à laquelle ont été ajoutés trois nucléotides à l'extrêmité 5' et permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à 1'ORF7.

L'analyse par amplification par PCR sur des cellules entières a permis de détecter une bande d'environ 1 kb dans la souche sauvage et une bande de 0,16 kb dans le mutant BII92 de façon identique au signal obtenu avec le plasmide pBIIΔ. Les résultats montrés à la figure 16 confirment que la 20 délétion d'environ 900 pb détectée par l'analyse Southern est identique à celle portée par le plasmide pBIIΔ (853 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée BII92, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

25 EXEMPLE 4 : fermentation de la souche BII92 et identification des métabolites secondaires produits.

Des extraits de bouillon de culture de la souche ont été analysés par chromatographie en couche mince (ccm) avec l'érythromycine A, l'érythronolide B et le $3-\alpha$ -mycarosyl 30 érythronolide B comme standards.

La souche BII92 a été cultivée en erlen de 50 ml dans les conditions permettant une production optimale d'érythromycine A et de ses dérivés qui consistent à effectuer une préculture cellulaire à 28°C pendant 48 heures dans le milieu EP1 (Solulys L-Corn steep liquor (Roquette frères) 5 g/l; farine de soja déshuilée (Cargill) 10 g/l; CO₃Ca 2 g/l; ClNa 5 g/l; pH = 6,8; glucose qsp 15 g/l ajouté après autoclavage), puis une culture pendant 72 heures

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

30

après dilution à 7 % v/v avec le milieu EP2 (farine de soja déshuilée 10 g/l; CO_3Ca 0,2 g/l; Cl_2Co-6H_2O 1 mg/l; pH = 6,8-7,0; glucose qsp 20 g/l ajouté après autoclavage).

Le surnageant de culture a été ensuite extrait à pH 9-10 5 avec de l'acétate d'éthyle. Les phases organiques ont été séchées sur SO₄Mg, amenées à sec sous pression réduite puis analysées par ccm sur gel de silice 60 F254 (Merck) [dichlorométhane/méthanol (90:10, v/v) ou éther isopropylique/méthanol/NH₄OH à 25 % (75:35:2, v/v)]. De façon alternative, l'analyse a été réalisée par ccm sur des plaques de gel de silice greffées de type NH₂ F254 (Merk) [chlorure de butyle/méthanol (90:10, v/v)].

La révélation chimique des plaques a été effectuée par pulvérisation d'une solution de p-anisaldéhyde-acide
15 sulfurique 98 %-éthanol (1:1:9, v/v), suivie de chauffage pendant quelques minutes à 80°C. Les activités antibiotiques potentielles ont été analysées par bioautographie directe des plaques de ccm sur agar ensemencé de B. pumilus ATCC 14884.

Les résultats obtenus par révélation chimique (figure 20 17) montrent que la souche BII92 accumule préférentiellement l'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryB.

Des métabolites mineurs de faible mobilité manifestant une activité antibiotique ont également été détectés. Ces métabolites ont été extraits à l'acétate d'éthyle et 25 identifiés par chromatographie liquide à haute performance en phase inverse (RP-HPLC) couplée à la spectrométrie de masse. La RP-HPLC a été effectuée sur colonne (250 x 4,6mm) de Kromasil C18 5µ en utilisant comme phase mobile le mélange acétonitrile/méthanol/acétate d'ammonium 0,065 M pH 6,7 30 (350:150:500, v/v) sur un chromatographe Waters équipé d'un spectromètre de masse Finningan TSQ 7000.

A côté de traces d'érythromycine A, B, C et D, 4 métabolites mineurs dénommés M1 à M4 ont été détectés :

- M1 donne un pic parent à m/z 704 et des produits de

35 fragmentation à m/z 576 et m/z 158. La présence de désaminylérythronolide A (m/z 576) indique que la différence de m/z de 30 comparée à l'érythromycine A (m/z 734) ou de 16 comparée à l'érythromycine C (m/z 720) est portée par le résidu sucre

érythromycine D.

neutre. La structure proposée pour M1 est la 3"-C désméthyl-2",3"-ène-érythromycine C.

- M2 donne un pic parent à m/z 706 et des produits de fragmentation à m/z 576 et m/z 158. La présence de désaminylérythronolide A (m/z 576) indique que la différence de m/z de 28 comparée à l'érythromycine A (m/z 734) ou de 14 comparée à l'érythromycine C (m/z 720) est portée par le résidu sucre neutre. La structure proposée pour M2 est la 3"-C désméthylérythromycine C.
- 10 M3 donne un pic parent à m/z 690 et des produits de fragmentation à m/z 560 et m/z 158. La présence de désaminylérythronolide B (m/z 560) indique que la différence de m/z de 28 comparée à l'érythromycine B (m/z 718) ou de 14 comparée à l'érythromycine D (m/z 704) est portée par le résidu sucre 15 neutre. La structure proposée pour M3 est la 3"-C désméthyl-
 - M4 donne un pic parent à m/z 720 et des produits de fragmentation à m/z 576 et m/z 158. Le profil est identique à celui de l'érythromycine C (m/z 720) avec la présence de
- 20 désosaminylérythronolide A (m/z 576) et la perte du résidu sucre aminé (m/z 158), mais le métabolite M4 n'a pas le même temps de rétention en RP-HPLC que l'érythromycine. La structure proposée pour M4 est la 3"-C désméthylérythromycine A.
- La détection par SM-SM du métabolite mineur M1 ayant un sucre neutre insaturé (3"-C désméthyl-2",3"-ène-érythromycine C) indique que le gène eryBII code pour la dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase dans la voie de biosynthèse du dTDP-mycarose.
- 30 La souche BII92 a été déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 sous le numéro I-1903.

EXEMPLE 5 : construction du plasmide pCIIIA.

L'ORF8 pouvant être traductionnellement couplée à l'ORF7 située en aval, une délétion en phase a été introduite de façon à éviter un effet polaire. Un plasmide d'intégration, dénommé pCIIIA porteur d'une telle délétion, a été construit

selon le schéma de la figure 7(A-D).

Une délétion SalI de 663 pb a été introduite dans l'ORF8 du nucléotide 9384 au nucléotide 10046 de la séquence de la figure 2 en sous-clonant dans le plasmide pUC19 les deux 5 fragments SalI (a : 794 pb et b : 631 pb montrés à la figure 5A) isolés à partir du plasmide pBK44 obtenu à l'exemple l pour générer le plasmide pdel88 (figure 7A). La présence de la délétion de 663 pb a été confirmée par séquençage. Le plasmide pde188 a été ensuite soumis à deux sous-clonages 10 additionnels de façon à élargir les régions chromosomiques utilisables pour la recombinaison homologue des deux cotés du site de délétion. Le fragment SacI (450 pb) du plasmide pdel88 a d'abord été remplacé par le fragment SacI (1,1 kb) du plasmide pEco2 obtenu à l'exemple 1 pour générer le 15 plasmide pdel88A (figure 7B). Puis le fragment EcoRI (1,5 kb) portant la délétion dans l'ORF8 a été isolé du plasmide pdel88A et utilisé pour remplacer le fragment EcoRI (1,66 kb) porteur de l'ORF intacte dans le plasmide pOBB. Le plasmide pOBB, représenté à la figure 7C, correspond au plasmide pBK44 20 préparé à l'exemple 1 dans le site PstI duquel a été souscloné le fragment PstI de 4 kb du plasmide pIJ486 obtenu par digestion par l'enzyme de restriction PstI et porteur de l'origine de réplication streptomyces ainsi que du gène de résistance au thiostrepton. Le plasmide résultant pCIIIΔ 25 porte des régions chromosomiques pour la recombinaison homologue de 1,27 kb et 1,38 kb respectivement en amont et en aval du site de délétion. Le plasmide pCIIIA ainsi obtenu (figure 7D) a ensuite été transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea. 30 EXEMPLE 6 : construction d'une souche Sac. erythraea eryCIIIA (CIII68).

Une souche dans laquelle le gène eryCIII porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pCIIIΔ obtenu à l'exemple 5 a été préparée par transformation 35 des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pCIIIΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le chromosome (délétion de 663 pb du nucléotide 9384 au nucléotide 10046 de la séquence de la figure 2) a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que 5 par amplification par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction *EcoRI*, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide ayant la séquence suivante

- 10 C3-S ATGCGCGTCGTCTTCTCCTCCATG (SEQ ID N° 32)

 correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN

 située de la position 10196 à la position 10219 de la

 séquence de la figure 2, une bande de 2,2 kb à partir de la

 souche sauvage et une bande de 1,5 kb à partir du mutant
- 15 CIII68 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent la présence chez le mutant d'une délétion d'environ 700 pb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide C3-S ci-dessus et l'oligonucléotide ayant 20 la séquence suivante

- C3-R TCATCGTGGTTCTCCTCCC (SEQ ID N° 33) correspondant à la séquence située de la position 8954 à la position 8974 de la séquence de la figure 2 permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la
- 25 délétion interne à l'ORF8. L'analyse par amplification par PCR a permis de détecter une bande d'environ 1,2 kb dans la souche sauvage et une bande d'environ 0,6 kb dans le mutant CIII68 de façon identique au signal obtenu avec pCIIIΔ. Les résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion
- 30 d'environ 700 pb détectée par l'analyse de Southern est identique à celle portée par le plasmide pCIII Δ (663 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée CIII68, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

35 EXEMPLE 7 : fermentation de la souche CIII68 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche CIII68 et les analyses par ccm suivie de bioautographie ont été réalisées selon les

conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche CII68 accumule préférentiellement du 3-α-mycarosyl érythronolide B ainsi que de petites quantités d'érythronolide B 5 comme attendu d'un mutant eryC.

La séquence eryCIII présente une forte homologie avec d'autres glycosyltransférases putatives telles que DauH (43 % d'identité au niveau protéique) et DnrS (47 % d'identité) impliquées dans la biosynthèse de la daunorubicine chez

10 S. peucetius (Otten et al., 1995) et chez Streptomyces sp C5 (Dickens et al., 1996) ainsi que TylM2 (50 % d'identité) impliquée dans le transfert du mycaminose sur la tylactone dans la voie de biosynthèse de la tylosine chez S. fradiae (Gandecha et al., 1997).

15 Ces observations indiquent que gène eryCIII code pour la désosaminyltransférase dans la voie de biosynthèse de l'érythromycine.

EXEMPLE 8 : construction du plasmide pCIIA .

Un plasmide d'intégration, dénommé pCIIA et portant une 20 délétion dans le gène eryBII codant pour l'ORF9, a été construit selon le schéma de la figure 8A.

Le plasmide pK23 (figure 5A) a été obtenu par sousclonage dans pUC19 du fragment KpnI de 10 kb isolé à partir de l'ADN du clone λ SE5.5 digéré par l'enzyme de restriction 25 KpnI.

Dans un premier temps, le vecteur navette pORT1, montré à la figure 8B, a été obtenu par sous-clonage du fragment PstI de 4kb isolé par digestion du plasmide pIJ486 avec l'enzyme de restriction PstI incluant le gène de résistance 30 au thiostrepton et le réplicon Streptomyces, dans le site PstI de pUC19.

Une délétion hors phase de 304 pb a été introduite dans l'ORF9 du nucléotide 10881 au nucléotide 11184 de la séquence de la figure 2 en sous-clonant le fragment SacI-KpnI (1,1 kb) 35 du plasmide pK23 avec le fragment EcoRI-KpnI (1,7 kb) du plasmide pEco2 obtenu à l'exemple 1 dans le plasmide pORT1 ci-dessus préalablement digéré avec les enzymes de restriction SacI et EcoRI. Le plasmide d'intégration pCIIΔ ainsi

obtenu (figure 8C) a été ensuite transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 9 : construction d'une souche Sac. erythraea eryCIIΔ (CII62).

Une souche dans laquelle le gène eryCII porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pCIIΔ obtenu à l'exemple 8 a été préparée par transformation des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pCIIΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'inté-10 gration et la sélection des mutants ayant le phénotype eryont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le chromosome (délétion de 304 bp du nucléotide 10881 au nucléotide 11184 de la séquence de la figure 2) a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction EcoRI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide C3-S ayant la séquence ci-dessus, une bande 20 de 2,2 kb à partir de la souche sauvage et une bande de 1,8 kb à partir du mutant CII62 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent chez le mutant la présence d'une délétion d'environ 400 pb dans cette région du chromosome.

25 L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide ayant la séquence suivante GGAATTCATGACCACGACCGATC (SEQ ID Nº 34) correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN de la fin du gène eryAIII située de la position 20258 à la position 30 20280 de la séquence déposée dans la base EMBL sous la référence X62569 et décrite par Bevitt et al., 1992 et l'oligonucléotide ayant la séquence suivante C2-R CGCTCCAGGTGCAATGCCGGGTGCAGGC (SEQ ID Nº 35) correspondant à la séquence située de la position 10558 à la 35 position 10585 de la séquence de la figure 2 permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF9. L'analyse par amplification par PCR a permis de détecter une bande d'environ 760 pb dans la

souche sauvage et une bande d'environ 460 pb dans le mutant CII62 de façon identique au signal obtenu avec pCIIA. Les résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion d'environ 400 pb détectée par l'analyse Southern est 5 identique à celle portée par le plasmide pCIIA (304 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée CII62, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

EXEMPLE 10 : fermentation de la souche CII62 et identifi-10 cation des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche CII62 et les analyses par com suivie de bioautographie ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche 15 CII62 accumule préférentiellement du 3-α-mycarosyl érythronolide B ainsi que de petites quantités d'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryC.

La séquence eryCII présente une forte homologie avec des gènes impliqués dans les voies de biosynthèse de la dauno20 samine (DnrQ, 38 % d'identité au niveau protéique, Otten et al., 1995) et du mycaminose (protéine codée par l'ORF1*, 40 % d'identité au niveau protéique, Gandecha et al., 1997) qui ont également besoin de transférer un groupement céto en position 3 à partir d'un carbone adjacent.

25 Ces observations indiquent que le gène eryCII code pour la dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase dans la voie de biosynthèse de la dTDP-désosamine.

EXEMPLE 11 : clonage et séquençage de la région eryAI-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine.

Des cosmides contenant la région eryAI-eryK du cluster de gènes ery tel que le cosmide Cos6B, ont été isolés par screening d'une banque d'ADN génomique de Sac. erythraea dans le vecteur cosmidique pWE15 (Stratagene) en utilisant comme sonde un fragment d'ADN de 13,2 kb comprenant la totalité du 35 gène eryAI et correspondant à la région d'ADN comprise entre le site NcoI situé à la position 44382 de la séquence de la figure 3 et le site NcoI situé à la position 392 de la séquence X62569 (Bevitt et al., 1992). La sonde a été

WO 99/05283

préparée de la façon suivante : Dans un premier temps, le fragment NcoI de 13,2 kb a été isolé à partir du plasmide pBK25 décrit par Bevitt et al., 1992 et sous-cloné dans le site SmaI de pUC18 après remplissage des extrémités NcoI avec le fragment de Klenow. A partir du plasmide pNCO12 ainsi généré, le fragment de 13,2 kb a été isolé par digestion avec l'enzyme de restriction NcoI.

Le cosmide cos6B ainsi obtenu a été digéré par l'enzyme de restriction NcoI et les fragments résultants de 2,8 kb et 10 6,1 kb ont été clonés dans le site NcoI du vecteur Litmus28 générant respectivement les plasmides pNCO28 et pNCO62 montrés à la figure 5B.

Le plasmide pNC028 a été séquencé par génération de sous-clones en utilisant l'exonucléase III selon le protocole du fournisseur de la trousse Erase-a-Base Kit (Promega) en digérant par les enzymes de restriction respectivement SacI/XbaI et NsiI/BamHI pour la direction inverse. La séquence a été complétée en utilisant comme amorces les oligonucléotides synthétiques ayant les séquences suivantes

20	644	GATCACGCTCTTCGAGCGGCAG	(SEQ	ID	И°	36)	
	645	GAACTCGGTGGAGTCGATGTC	(SEQ	ID	И°	37)	et.
	650	GTTGTCGATCAAGACCCGCAC	(SEQ	ID	Νο	38)	

Pour le séquençage du plasmide pNCO62, des matrices ont été générées par sonication de l'ADN selon Bankier et al.

25 (1987) en utilisant pUC18 comme vecteur. La séquence a été complétée en utilisant comme amorces les oligonucléotides synthétiques ayant les séquences suivantes :

	646	CATCGTCAAGGAGTTCGACGGT	(SEQ	ID	Νο	39)
	647	TGCGCAGGTCCATGTTCACCACGTT	(SEQ	ID	Ио	40)
30	648	GCTACGCCCTGGAGAGCCTG	(SEQ	ID	Ν°	41)
	649	GTCGCGGTCGGAGAGCACGAC	(SEQ	ID	Ио	42) et
	874	GCCAGCTCGGCGACGTCCATC	(SEQ	ID	Nо	43).

Les jonctions *NcoI* ont été séquencées en utilisant comme matrice l'ADN du cosmide cos6B obtenu ci-dessus dont les 35 régions recouvrant les sites *NcoI* ont été séquencées en utilisant les amorces ayant les séquences 644 et 645 indiquées ci-dessus.

De plus, un fragment ClaI-NcoI de 0,9 kb, contenant le

38

début de la séquence du gène eryAI et la partie 5' de l'ORF13, a été cloné dans pUC18. Ce fragment a été préparé de la façon suivante : Le plasmide pBK6-12 représenté à la figure 5B a d'abord été généré par sous-clonage dans le 5 phagmide pTZ18R du fragment KpnI de 4,5 kb isolé à partir du plasmide pBK25 décrit par Bevitt et al., 1992. Le sous-clone pCN9 a ensuite été généré par sous-clonage du fragment ClaI-NcoI de 0,9 kb isolé à partir du plasmide pBK6-12 dans le site SmaI de pUC19, après remplissage des extrémités à l'aide 10 du fragment de Klenow. Le plasmide pCN9 ainsi obtenu (figure 5B) a été séquencé. Des matrices ont été générées par sonication de l'ADN selon Bankier et al. (1987) en utilisant pUC18 comme vecteur. La séquence a été complétée en utilisant comme amorce l'oligonucléotide ayant la séquence suivante : 15 875 CGACGAGGTCGTGCATCAG (SEQ ID Nº 44).

Le séquençage de l'ADN est réalisé par la méthode de Sanger (1977) en utilisant un séquenceur automatisé sur les matrices d'ADN double brin avec le séquenceur Applied Biosystem 373 A. L'assemblage des données de séquence a été 20 réalisé avec le logiciel SAP (Staden, 1984). Les séquences ont été analysées en utilisant le logiciel GCG (Devereux, 1984).

Les séquences nucléotidiques obtenues ont permis d'établir la séquence nucléotidique de 8160 bp de la figure 3 25 (séquence de SEQ ID N° 6) dans laquelle sept ORFs (13-19) ont été identifiées respectivement du nucléotide 43841 au nucléotide 44806, du nucléotide 44809 au nucléotide 46053, du nucléotide 46109 au nucléotide 46819, du nucléotide 46907 au nucléotide 48436, du nucléotide 48436 au nucléotide 49638, du 30 nucléotide 49679 au nucléotide 51145 et du nucléotide 51177 au nucléotide 51755 (numérotés dans la figure 3 à partir du site BamHI situé à l'extrémité 5' du gène ermE) (respectivement séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207, du nucléotide 1210 au nucléotide 2454, du nucléotide 35 2510 au nucléotide 3220, du nucléotide 3308 au nucléotide 4837, du nucléotide 4837 au nucléotide 6039, du nucléotide 6080 au nucléotide 7546 et du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et correspondant respectivement aux gènes eryBIV,

eryBV, eryCVI, eryBVI, eryCIV, eryCV et eryBVII, selon Liu et Thorson (1994) dont les caractérisations fonctionnelles n'avaient pas encore été identifiées. Les sept ORFs (13-19) sont dans la même direction, la lecture se faisant à partir 5 de la région 5' du gène eryAI.

Des échantillons de *E. coli* XL1-blue contenant la région codante des ORFs ci-dessus ont été déposés à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, 10 le 16 juillet 1997 :

- le plasmide pBK6-12 comprenant la séquence codante pour l'ORF13 et pour une partie de l'ORF14 sous le numéro I-1898
 le plasmide pNCO28 comprenant la séquence codante pour les ORFs 14 et 15 ainsi que pour une partie des ORFs 13 et 16
 sous le numéro I-1901 et
 - le plasmide pNCO62 comprenant la séquence codante pour les ORFs 17, 18 et 19 ainsi que pour une partie de l'ORF16 sous le numéro I-1900.

EXEMPLE 12: construction du plasmide pBIVA.

L'ORF13 étant translationnellement couplé à l'ORF14 située en aval, une délétion en phase a dû être introduite. Un plasmide d'intégration, dénommé pBIVΔ et portant cette délétion, a été construit selon le schéma de la figure 9A.

Le plasmide pPSP4 (figure 5B) a d'abord été construit 25 par sous-clonage du fragment PvuII-SpeI (2,7 kb) isolé à partir du plasmide pBK6-12 obtenu à l'exemple 11 et du fragment SpeI-PstI (1,6 kb) isolé à partir du plasmide pNCO28 obtenu à l'exemple 11 dans le vecteur pUC19 préalablement digéré à l'aide des enzymes de restriction SmaI et PstI.

A partir du plasmide pPSP4, le plasmide p19BIVΔ a été généré en délétant le fragment BclI-NcoI de 510 pb interne à l'ORF13 et en lui substituant 45 pb venant d'un adaptateur synthétique de 54 pb. Cet adaptateur a été généré par appariement des 2 oligonucléotides complémentaires ayant les 35 séguences suivantes

SEO A

AATTGATCAAGGTGAACACGGTCATGCGCAGGATCCTCGAGCGGAACTCCATGGGG (SEQ ID N° 45) et

WO 99/05283

40

SEQ B

CCCCATGGAGTTCCGCTCGAGGATCCTGCGCATGACCGTGTTCACCTTGATCAATT (SEQ ID Nº 46)

créant un site BclI et un site NcoI encadrant la séquence de 5 45 pb.

Pour l'appariement, les deux oligonucléotides ont été mis à une concentration finale 1,8 μM dans le tampon d'hybridation NaCl 50 mM, Tris, HCl 20 mM pH 7,4, MgCl₂,6H₂O 2 mM, chauffés pendant 5 mn à 100°C puis refroidis lentement 10 à température ambiante. Après digestion avec les enzymes de restriction NcoI et BclI, une ligature a été effectuée dans le plasmide pPSP4 dont le fragment BclI-NcoI de 510 pb avait préalablement été éliminé. A partir du plasmide p19BIV∆ ainsi généré, le fragment SacI-EcoRI (2,2 kb) portant l'ORF13 15 modifiée a été sous-cloné dans le plasmide pUWL218 préalablement digéré avec les enzymes de restriction SacI et EcoRI. Le plasmide d'intégration pBIV∆ ainsi obtenu (figure 9B) a été ensuite transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

20 EXEMPLE 13: construction d'une souche Sac. erythraea eryBIVΔ (BIV87).

Une souche dans laquelle le gène eryBIV porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pBIVA obtenu à l'exemple 12 a été préparée par transformation 25 des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pΒΙVΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype 🕟 ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le 30 chromosome (délétion de 510 bp du nucléotide 43872 au nucléotide 44382 de la séquence de la figure 3) et son remplacement par la séquence synthétique de 45 pb a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

35 Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction XhoI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide B4-R ayant la séquence suivante B4-R AACTCGGTGGAGTCGATGTCGTCGCTGCGGAA (SEQ ID Nº 47)

correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 44687 à la position 44718 de la séguence de la figure 3, une bande de 5,4 kb à partir de la souche sauvage et une bande de 2,7 kb à partir du mutant 5 BIV87 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent la présence d'un site XhoI supplémentaire à une distance de 2,7 kb en amont du site XhoI situé à la position 47114 de la séquence de la figure 3 confirmant ainsi l'incorporation de l'adaptateur dans le chromosome de mutant, 10 telle qu'attendue par l'incorporation de l'adaptateur synthétique ci-dessus utilisé pour générer le plasmide pBIVA.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide ayant la séquence suivante

CAATATAGGAAGGATCAAGAGGTTGAC (SEQ ID Nº 48)

- 15 correspondant à la région d'ADN située de la position 43652 à la position 43678 de la séquence de la figure 3 et l'oligonucléotide B4-R ayant la séquence indiquée ci-dessus, permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF13. L'analyse par amplification
- 20 par PCR a permis de détecter une bande d'environ 1 kb dans la souche sauvage et une bande d'environ 500 pb dans le mutant BIV87 de facon identique au signal obtenu avec le plasmide pBIV87 (figure 16).

L'ensemble des résultats d'analyse par Southern et par 25 PCR confirme la présence de la délétion de 510 pb et de l'adaptateur synthétique au niveau du chromosome du mutant.

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée BIV87, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

30 EXEMPLE 14 : fermentation de la souche BIV87 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche BIV87 et les analyses par ccm ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

35 Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche BIV87 accumule préférentiellement de l'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryB.

Des métabolites mineurs de faibles mobilités manifestant

une activité antibiotique ont également été détectés. Ces métabolites ont été extraits et analysés par RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse comme décrit à l'exemple 4.

Les résultats de spectre de masse indiquent que des 5 formes modifiées de l'érythromycine A, B, C et D ont été produites. Un métabolite majeur et 3 métabolites mineurs ont été détectés.

Le métabolite majeur M5 donne un pic parent à m/z 702 avec des produits de déshydratation et de fragmentation à m/z 10 684, m/z 560 et m/z 158 et correspond à l'élimination de 2 atomes d'hydrogène dans l'érythromycine D (m/z 704, m/z 686). La présence de désosaminyl érythronolide B (fragment m/z à 560) indique que la différence de masse est portée par le sucre neutre. La structure proposée pour ce métabolite est la 15 4"-céto érythromycine D.

Les métabolites mineurs donnent aussi un profil avec une différence de 2 dans les valeurs m/z respectivement :

- M6 (m/z à 718, m/z 700, m/z 576, m/z 158) au lieu de m/z 720, m/z 702 pour l'érythromycine C;
- 20 M7 (m/z à 732, m/z 714, m/z 576, m/z 158) au lieu de m/z 734, m/z 716 pour l'érythromycine A;
 - M8 (m/z à 716, m/z 698, m/z 560, m/z 158) au lieu de m/z 718, m/z 700 pour l'érythromycine B.

Les structures proposées sont respectivement la 4"-céto 25 érythromycine C pour M6, la 4"-céto érythromycine A pour M7 et la 4"-céto érythromycine B pour M8.

Ces observations indiquent que le gène eryBIV code pour la dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase dans la voie de biosynthèse du dTDP-mycarose.

La souche BIV87 a été déposé à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 sous le numéro I-1904

EXEMPLE 15 : construction du plasmide pBVA.

Un plasmide d'intégration, dénommé pBVΔ et portant une délétion dans le gène eryBV codant pour l'ORF14, a été construit selon le schéma de la figure 10A.

Une délétion de 726 pb a été générée dans l'ORF14 du

nucléotide 44963 au nucléotide 45688 de la séquence de la figure 3 par ligature du fragment BclI-KpnI (1,1 kb) isolé à partir du plasmide pBK6-12, obtenu à l'exemple 11, au fragment KpnI-BamHI (1,1 kb) isolé à partir du plasmide 5 pNCO28, obtenu à l'exemple 11, dans le plasmide pUWL218 préalablement digéré par l'enzyme de restriction BamHI. Le plasmide d'intégration pBVA ainsi obtenu (figure 10B) a ensuite été transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

10 EXEMPLE 16: construction d'une souche Sac. erythraea eryBV Δ (BV88).

Une souche dans laquelle le gène eryBV porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pBVΔ obtenu à l'exemple 15 a été préparée par transformation 15 des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pBVΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le 20 chromosome (délétion de 726 pb du nucléotide 44963 au nucléotide 45688 de la séquence de la figure 3) a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction NcoI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

B5-R TCCGGAGGTGTCCTGTCGGACGGACTTGTCGGTCGGAAA (SEQ ID N° 49) correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 46060 à la position 46098 de la séquence de la figure 3, une bande de 2,7 kb à partir de la souche sauvage et une bande de 2,0 kb à partir du mutant BV88 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent chez le mutant la présence d'une délétion d'environ 700 pb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide ayant la séquence suivante : B5-S AGGAGCACTAGTGCGGGTACTGCTGACGTCCTT (SEQ ID N° 50) correspondant à la région d'ADN située de la position 44799 à

la position 44831 de la séquence de la figure 3 et l'oligonucléotide B5-R ayant la séquence indiquée ci-dessus, permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF14. L'analyse par amplification 5 par PCR a permis de détecter une bande d'environ 1,3 kb dans la souche sauvage et une bande d'environ 570 pb dans le mutant BV88 de façon identique au signal obtenu avec le plasmide pBV88 (figure 16). Ces résultats confirment que la délétion de 710 pb détectée par analyse Southern est

10 identique à celle portée par le plasmide pBVΔ (726 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée BV88, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

EXEMPLE 17: fermentation de la souche BV88 et identification 15 des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche BV88 et les analyses par ccm ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche BV88 accumule préférentiellement de l'érythronolide B comme 20 attendu d'un mutant eryB.

Des métabolites mineurs de faibles mobilités ont également été détectés puis extraits et identifiés par RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse selon les conditions utilisées à l'exemple 4.

Le spectre de masse montre la présence d'un métabolite ayant un pic parent à m/z 560 et des produits de déshydratation et de fragmentation à m/z 542 et m/z 158 pour lequel la structure proposée est le désosaminyl érythronolide B.

La séquence eryBV présente une forte homologie avec 30 d'autres glycosyltransférases ainsi qu'avec le gène eryCIII ci-dessus (60,7 % d'identité au niveau nucléotidique, 44 % au niveau protéique).

Ces observations indiquent que le gène eryBV code pour la mycarosyltransférase impliquée dans la biosynthèse de 35 l'érythomycine.

EXEMPLE 18 : construction d'un plasmide pCVIA (pPSTI).

Un plasmide d'intégration, dénommé pPSTI et portant une délétion dans le gène eryCVI codant pour l'ORF15, a été

construit selon le schéma de la figure 11A de la façon suivante :

Dans un premier temps, le plasmide pNB49 a été généré par traitement à l'exonucléase III du plasmide pNCO28 obtenu 5 à l'exemple 11 préalablement digéré par les enzymes de restriction NsiI et BamHI. Le plasmide pNB49 (figure 5B) contenant les nucléotides 44382 à 46562 de la séquence de la figure 3, a été ensuite digéré à l'aide de l'enzyme de restriction PstI puis traité par la nucléase Mung Bean (NE 10 Biolabs) comme décrit par Sambrook et al. (1989). Après religature et transformation dans E. coli XL1-Blue, les colonies résistantes à l'ampicilline ont été sélectionnées par analyse de restriction avec l'enzyme PstI. La perte du site PstI a été confirmée par séquençage d'un clone en 15 utilisant l'amorce M13 inverse et la délétion du nucléotide 46364 de la séquence de la figure 3 a été observée créant un changement de phase dans l'ORF15 dans le plasmide pNB49 Δ Pst ainsi généré. Le plasmide pIJ702 digéré avec l'enzyme de restriction BqlII a été ensuite ligaturé au site BqlII du 20 plasmide pNB49ΔPst générant le plasmide pPSTI. L'orientation de pIJ702 dans pPSTI a été confirmée par la présence d'un fragment d'ADN ayant 0,9 kb après digestion avec l'enzyme de restriction SphI. Le plasmide d'intégration pPSTI (figure 11B) ainsi obtenu a été transféré dans la souche E. coli 25 DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea. EXEMPLE 19: construction d'une souche Sac. erythraea eryCVIA

Une souche dans laquelle le gène eryCVI porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide 30 pPSTI obtenu à l'exemple 18 a été préparée par transformation des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pPSTI.

La préparation des protoplastes et le processus d'intégration ont été réalisés comme à l'exemple 3.

La sélection des mutants ayant le phénotype ery a été 35 réalisée comme à l'exemple 3 en utilisant une souche B. subtilis sensible à l'érythromycine au lieu d'une souche B. pumilus comme souche indicatrice. La souche B. subtilis ATCC 6633 a été utilisée pour évaluer la production

d'érythromycine dans des essais biologiques sur des boîtes d'agar en milieu M1-102 inoculées avec le mutant à analyser et incubées pendant 3 jours à 30°C. Des zones d'agar recouvertes de bactéries ont ensuite été prélevées à 5 l'emporte pièce puis placées sur des boîtes 2 x TY recouvertes d'une surcouche de 5 ml d'agar en milieu TY contenant 200 μl d'une culture de B. subtilis ATCC 6633, puis incubées une nuit à 37°C.

L'absence de production d'érythromycine a été évaluée

10 également en présence de précurseurs ajoutés tels que
l'érythronolide B ou le 3-α-mycarosyl érythronolide B par
application de 10 μl d'une solution 10 mM de chaque métabolite sur les zones d'agar découpées suivie d'une incubation à
30°C pendant une nuit avant de recouvrir les boîtes de la

15 culture de B. subtilis comme indiqué ci-dessus. La souche
Sac. erythraea sauvage "red variant" a été utilisée comme
contrôle.

Après la transformation des protoplastes avec le plasmide pPSTI et la sélection des colonies résistantes au 20 thiostrepton, l'intégration dans le chromosome a été confirmée par analyse de Southern selon les méthodes générales décrites à l'exemple 3.

Un fragment d'ADN de 1269 pb correspondant à l'ORF14 généré par PCR en utilisant les oligonucléotides synthétiques 25 ayant les séquences suivantes :

14-1 GGGGGATCCCATATGCGGGTACTGCTGACGTCCTTCG (SEQ ID N° 51) et 14-2 GAAAAGATCTGCCGGCGTGGCGGCGCGTGAGTTCCTC (SEQ ID N° 52) a été utilisé comme sonde.

L'oligonucléotide 14-1 a été dessiné de façon à 30 introduire un site BamHI et un site NdeI en amont de la séquence correspondant à la région d'ADN située de la position 44811 à la position 44833 de la séquence de la figure 3.

L'oligonucléotide 14-2 a été dessiné de façon à introduire un site BglII en aval de la séquence correspondant au 35 brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 46027 à la position 46053 de la séquence de la figure 3. L'ADN chromosomique préalablement digéré avec les enzymes de restriction ClaI et PstI a montré les bandes attendues de

4 kb et 7 kb à partir de l'intégrant alors que la souche sauvage présentait la bande de 3 kb attendue.

Après cultures répétées des intégrants, les colonies individualisées obtenues ont été analysées pour la sensi-5 bilité au thiostrepton et la production d'érythromycine, puis l'intégration de la délétion attendue (délétion du nucléotide 46364 de la séquence de la figure 3) dans le chromosome d'un clone mutant ayant le phénotype ery (Pst10) a été confirmée par analyse de Southern. L'ADN chromosomique, isolé respecti-10 vement à partir de la souche sauvage et du mutant Pst10, a été digéré avec l'enzyme de restriction PstI. L'hybridation avec la sonde PstI-NcoI de 0,8kb (nucléotides 46368 à 47142 de la séquence de la figure 3) a donné le profil attendu avec une bande PstI de 1kb correspondant aux nucléotides 46368 à 15 47397 de la séquence de la figure 3 à partir de la souche sauvage et avec une bande >20 kb à partir du mutant. La perte du site PstI à la position 46368 ci-dessus a aussi été montrée après double digestion par les enzymes PstI et NcoI, résultant en une bande PstI-NcoI de 0,8 kb (nucléotide 46368 20 à 47142) à partir de la souche sauvage et une bande NcoI de 2,8 kb (nucléotide 44382 à 47142) avec le mutant.

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée Pst10, a ensuite été cultivée pour identifier les métabolites produits.

25 EXEMPLE 20: fermentation de la souche Pst10 et identification des métabolites secondaires produits.

La souche Pst10 a été cultivée dans le milieu sucrosesuccinate décrit par Caffrey et al. (1992) pendant 3 jours à
30°C. Le surnageant de culture a été ensuite extrait à pH 9
30 avec de l'acétate d'éthyle. Les phases organiques obtenues ont
été séchées sur SO₄Mg₂ puis amenées à sec sous pression
réduite. Le résidu a été dissous dans le mélange
acétonitrile-eau (1:1, v/v), puis a ensuite été analysé par
spectrométrie de masse sur un spectromètre BioQ (Micromass,
35 Manchester, UK) ou Finningan LCQ (Finningag, CA).

La production d'érythomycine A (m/z 734 et m/z 716) n'a pas été observée mais la présence d'érythronolide B (MK+ : m/z 441 et MNa+ : m/z 425) ainsi que de $3-\alpha$ -mycarosyl

48

érythronolide B (MK+: m/z 585 et MNa+: m/z 569) mise en évidence caractérise la souche Pst10 comme un mutant eryc.

La séquence eryCVI présente une forte homologie avec d'autres méthyltransférases telles que SnoX impliquée dans la biosynthèse de la nogalamycine chez S. nogalater (numéro d'accession EMBL S52403) (55,5 % d'identité au niveau protéique), TylM1 impliquée dans la biosynthèse de la tylosine chez S. fradiae (numéro d'accession EMBL X81885) (65 % d'identité au niveau protéique) et SrmX impliquée dans la biosynthèse de la spiramycine chez S. ambofaciens (numéro d'accession EMBL S25204) (52,8 % d'identité au niveau protéique).

Ces observations indiquent que le gène eryCVI code pour la dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase impliquée 15 dans la voie de biosynthèse de la dTDP-D-désosamine.

EXEMPLE 21 : construction d'un plasmide pBVIA (pXhoI).

Un plasmide d'intégration, dénommé pXhoI et portant une délétion dans le gène eryBVI codant pour l'ORF16, a été construit selon le schéma de la figure 12A de la façon 20 suivante :

Le fragment NcoI-XhoI (3,1 kb) du plasmide pNCO62 obtenu à l'exemple 11 et contenant les nucléotides 47142 à 50254 de la séquence de la figure 3 a été sous-cloné dans les sites NcoI et XhoI du plasmide Litmus 28. Le plasmide pNCO62X 25 (figure 5B) ainsi généré a été digéré avec l'enzyme de restriction PstI puis traité avec l'ADN polymérase T4 (Boehringer Mannheim). Après religature et transformation dans E. coli XL1-Blue, la perte du site PstI au nucléotide 47397 de la séquence de la figure 3 a été confirmée par 30 séquençage et une délétion de 60 pb du nucléotide 47337 au nucléotide 47397 de la séquence de la figure 3 ont été observés. Le plasmide pIJ702 digéré avec l'enzyme de restriction BgIII a été ensuite ligaturé au site BgIII de cette contruction. L'orientation de pIJ702 dans la construc-35 tion a été confirmée par la présence d'un fragment d'ADN ayant 4,3 kb après digestion avec l'enzyme de restriction XhoI. Le plasmide d'intégration pXhoI (figure 12B) ainsi obtenu a été utilisé pour transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 22 : construction d'une souche Sac. erythraea eryBVIA (Xho91).

Une souche dans laquelle le gène eryBVI porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide 5 pXhoI obtenu à l'exemple 21 a été préparée par transformation des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pXhoI.

La préparation des protoplastes et le processus d'intégration ont été réalisés comme à l'exemple 3.

La sélection et l'analyse des mutants ayant le phénotype 10 ery a été réalisée selon les conditions décrites à l'exemple 19.

L'intégration dans le chromosome et la présence de la délétion attendue ont été confirmées par analyse de Southern selon les méthodes générales décrites à l'exemple 19.

- Après la transformation des protoplastes avec le plasmide pXhoI et la sélection des colonies résistantes au thiostrepton, l'intégration dans le chromosome a été confirmée par analyse de Southern. En utilisant comme sonde le fragment PstI de 3,3 kb du plasmide pNCO62, l'ADN
- 20 chromosomique d'un intégrant préalablement digéré avec les enzymes de restriction *PstI* et *BglII* a montré les bandes 3 kb et 6 kb attendues.

Après cultures répétées des intégrants, les colonies individualisées obtenues ont été analysées pour la sensi-25 bilité au thiostrepton et la production d'érythromycine, puis l'intégration de la délétion attendue (délétion de 60 pb du nucléotide 47338 au nucléotide 47397 de la séquence de la figure 3) dans le chromosome d'un clone mutant ayant le phénotype ery (XhoI) a été confirmée par analyse de 30 Southern. L'ADN chromosomique, isolé respectivement à partir de la souche sauvage et du mutant XhoI, a été digéré avec l'enzyme de restriction PstI. L'hybridation avec la sonde PstI-NcoI de 0,8 kb (nucléotides 46368 à 47142 de la séquence de la figure 3) a donné le profil attendu avec une bande PstI 35 de 1 kb correspondant aux nucléotides 46368 à 47397 de la séquence de la figure 3 à partir de la souche sauvage et avec une bande de 4 kb à partir du mutant indiquant que le site PstI à la position 47397 ci-dessus a été perdu.

La perte du site PstI à la position 47397 a aussi été confirmée par PCR. L'ADN chromosomique a été soumis à une amplification par PCR en utilisant les amorces correspondant respectivement à la séquence du nucléotide 47300 au nucléotide 57320 et à la séquence du nucléotide 47661 au nucléotide 47636 de la séquence d la figure 3. Un fragment attendu de 306 pb a été ainsi amplifié à partir de la souche sauvage générant après digestion avec l'enzyme de restriction PstI deux bandes d'environ 100 et 300 pb. A partir du mutant 10 Xho91, un fragment de 300 pb a été amplifié, résultant de la délétion de 60 pb. Ce fragment a été ensuite isolé et a été trouvé résistant à la digestion par l'enzyme PstI.

La souche recombinante ainsi obtenue et désignée Xho91, a ensuite été cultivée pour identifier les métabolites 15 produits.

EXEMPLE 23 : fermentation de la souche Xho91 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche Xho91 et l'analyse du surnageant de culture par spectrométrie de masse ont été réalisées selon 20 les conditions décrites à l'exemple 20.

La production d'érythomycine A (m/z 734 et m/z 716) n'a pas été observée mais la présence d'une quantité majoritaire d'érythronolide B (MK $^+$: m/z 441; MNa $^+$: m/z 425; M-H $_2$ O H $^+$: m/z 385) ainsi que la présence de désosaminyl

25 érythronolide B (m/z 560) mises en évidence caractérisent la souche Pst10 comme un mutant eryB.

Les résultats de spéctrométrie de masse ont été confirmés par spectrométrie de masse en haute résolution sur un spectromètre Brucker FT-ICR (Brucker, FRG).

DnmT impliquée dans la biosynthèse de la daunorubicine chez S. peucetius (numéro d'accession EMBL U77891) (43,9 % d'identité au niveau protéique).

Ces observations indiquent que le gène eryBVI code pour 35 la dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase impliquée dans la biosynthèse du dTDP-mycarose, comme suggéré par Scotti et Hutchinson, 1996.

EXEMPLE 24 : construction du plasmide pCIVA.

Un plasmide d'intégration, dénommé pCIVA et portant une délétion dans le gène eryCIV codant pour l'ORF17, a été construit selon le schéma de la figure 13A de la façon suivante :

- Le plasmide pNCO62 obtenu à l'exemple 11 a été digéré à l'aide des enzymes de restriction Ball et Bcll de façon à éliminer un fragment ayant 949 pb à l'intérieur de l'ORF17 du nucléotide 48650 au nucléotide 49598 de la séquence de la figure 3. Après remplissage des extrémités à l'aide du
- 10 fragment de Klenow de l'ADN polymérase I, le plasmide a été religaturé et transformé dans E. coli XL1-blue. A partir du plasmide pBCB17 ainsi généré, le fragment de 2,68 kb portant la délétion a été isolé par digestion à l'aide des enzymes XbaI et SphI, puis sous-cloné dans les sites correspondant du
- 15 plasmide pUWL218. La présence de la délétion de 949 pb du nucléotide 48650 au nucléotide 49598 de la séquence de la figure 3 a été confirmée par séquençage. Le plasmide d'intégration pCIVΔ ainsi obtenu (figure 13B) a ensuite été transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour 20 transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 25 : construction d'une souche Sac. erythraea eryCIV Δ (CIV89).

Une souche, dans laquelle le gène eryCIV porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide 25 pCIVΔ obtenu à l'exemple 24, a été préparée par transformation des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pCIVΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype 30 ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le chromosome (délétion de 949 bp du nucléotide 48650 au nucléotide 49598 de la séquence de la figure 3 a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que 35 par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction NcoI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

C4-R AGCGGCTTGATCGTGTTGGACCAGTAC (SEQ ID N° 53)
correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN
située de la position 49996 à la position 50022 de la
séquence de la figure 3, une bande de 6,2 kb à partir de la
5 souche sauvage et une bande de 5,2 kb à partir du mutant
CIV89 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15
indiquent la présence dans le mutant d'une délétion d'environ
1 kb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant

10 l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

C4-S GGCCTATGTGGACTACGTGTTGAACGT (SEQ ID N° 54)

correspondant à la région d'ADN située de la position 48169 à

la position 48195 de la séquence de la figure 3 et

l'oligonucléotide C4-R ayant la séquence indiquée ci-dessus,

15 permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant

la délétion interne à l'ORF17. L'analyse par amplification

par PCR a permis de détecter une bande de 1,8 kb dans la

souche sauvage et une bande de 900 pb dans le mutant CIV89 de

façon identique au signal obtenu avec le plasmide pCIVA. Les

20 résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion

d'environ 900 pb détectée par l'analyse Southern est

identique à celle portée par le plasmide pCIVA (949 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée CIV89, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits 25 par la souche.

EXEMPLE 26: fermentation de la souche CIV89 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche CIV89 et les analyses par ccm ont été réalisées selon les conditions indiquées à 30 l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montrent que la souche CIV89 accumule préférentiellement du $3-\alpha$ -mycarosyl érythronolide B ainsi que de l'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryC.

Des métabolites mineurs de faibles mobilités ont été également détectés, puis extraits et analysés par RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse selon les conditions utilisées à l'exemple 4.

53

Un métabolite mineur donne un pic parent à m/z 720 et des produits de déshydration et de fragmentation à m/z 702, m/z 576 et m/z 174. Le pic 174 peut correspondre à la 4-hydroxydésosamine et le pic 576 au 4'-hydroxydésosaminyl érythronolide B.

Ces résultats suggèrent que la différence de m/z de 16 comparée à l'érythromycine D (pic parent m/z 704) est portée par le sucre aminé. La structure proposée pour ce métabolite est la 4'-hydroxy érythromycine D.

10 Ces observations indiquent que l'enzyme est impliquée dans le retrait du groupement hydroxyle dans la voie de biosynthèse de l'érythromycine et que le gène eryCIV code pour la dTDP-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase.

La souche CIV89 a été déposée à la Collection Nationale 15 de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 16 juillet 1997 sous le numéro I-1905.

EXEMPLE 27 : construction du plasmide pCVA .

Un plasmide d'intégration, dénommé pCVA et portant une 20 délétion dans le gène *eryCV* codant pour l'ORF18, a été construit selon le schéma de la figure 14A de la façon suivante :

Le fragment Ball-BamHI (3,48 kb), obtenu à partir du plasmide pNCO62 préparé à l'exemple 11 par digestion avec les 25 enzymes de restriction Ball et BamHI, a été sous-cloné dans les sites Smal-BamHI du vecteur pUC19. Du plasmide résultant pBAB18 (figure 5B), le fragment interne Scal (1kb) a été ensuite délété par digestion avec l'enzyme Scal pour générer une délétion de 1044 pb du nucléotide 49998 au nucléotide 30 51041 de la séquence de la figure 3 dans l'ORF18. Du plasmide pBABACV ainsi obtenu, le fragment portant la délétion a ensuite été réisolé à partir du polylinker de pUC19 par digestion avec les enzymes de restriction HindIII et EcoRI, puis sous-cloné dans le plasmide pUWL218. Le plasmide 35 d'intégration pCVA ainsi obtenu (figure 14B) a été transféré dans la souche E. coli DH5αMRC, puis utilisé pour transformer Sac. erythraea.

EXEMPLE 28: construction d'une souche Sac. erythraea eryCVA

(CV90).

Une souche dans laquelle le gène eryCV porte une délétion interne telle que celle introduite dans le plasmide pCVΔ obtenu à l'exemple 27 a été préparée par transformation 5 des protoplastes de Sac. erythraea avec le plasmide pCVΔ.

La préparation des protoplastes, le processus d'intégration et la sélection des mutants ayant le phénotype ery ont été réalisés comme à l'exemple 3.

De plus, la présence de la délétion attendue dans le 10 chromosome (délétion de 1044 pb du nucléotide 49998 au nucléotide 51041) a été confirmée par analyse génomique par Southern blot ainsi que par PCR selon les conditions décrites à l'exemple 3.

Par hybridation Southern sur l'ADN génomique digéré par l'enzyme de restriction NcoI, en utilisant comme sonde l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

C5-R AACGCCTCGTCCTGCAGCGGAGACACGAACA (SEQ ID N° 55) correspondant au brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 51229 à la position 51259 de la 20 séquence de la figure 3, une bande de 6,2 kb à partir de la souche sauvage et une bande de 5,1 kb à partir du mutant CV90 ont été détectées. Les résultats montrés à la figure 15 indiquent chez le mutant la présence d'une délétion d'environ 1,1 kb dans cette région du chromosome.

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant l'oligonucléotide ayant la séquence suivante :

C5-S TTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTA (SEQ ID N° 56)

correspondant à la région d'ADN située de la position 49668 à la position 49694 de la séquence de la figure 3 et

- 1'oligonucléotide C5-R ayant la séquence indiquée ci-dessus, permettant d'encadrer par amplification PCR la région portant la délétion interne à l'ORF18. L'analyse par amplification par PCR a permis de détecter une bande d'environ 1,6 kb dans la souche sauvage et une bande d'environ 500 pb dans le
- 35 mutant CV90 de façon identique au signal obtenu avec le plasmide pCVΔ. Les résultats montrés à la figure 16 confirment que la délétion d'environ 1,1 kb détectée par l'analyse Southern est identique à celle portée par le plasmide PCVΔ

(1044 pb).

La souche recombinante ainsi obtenue, désignée CV90, a été ensuite cultivée pour identifier les métabolites produits par la souche.

5 EXEMPLE 29 : fermentation de la souche CV90 et identification des métabolites secondaires produits.

La culture de la souche CV90 et les analyses par ccm ont été réalisées selon les conditions indiquées à l'exemple 4.

Les résultats de ccm (figure 17) montre que la souche 10 CV90 accumule préférentiellement du 3-α-mycarosyl érythronolide B ainsi que de l'érythronolide B comme attendu d'un mutant eryC.

La séquence des résidus 38-50 (VTGAGDGDADVQA) Val Thr Gly Ala Gly Asp Gly Asp Ala Asp Val Gln Ala 15 (SEO ID N° 61)

de la protéine codée par eryCV (séquence de SEQ ID N° 11) est proche de la séquence consensus de liaison au NAD+ décrit par Wierenga et al., 1985 et par Scrutton et al., 1990.

Ces observations permettent de conclure que le gène 20 eryCV code pour une réductase qui interviendrait comme une dTDP-4,6-désoxyhexose 3,4-réductase dans la voie de biosynthèse de la d-TDP-désosamine.

EXEMPLE 30 : surexpression du produit du gène eryCIII dans E. coli.

- L'expression hétérologue du produit du gène eryCIII de Sac. erythraea correspondant à l'ORF8 décrite à l'exemple 1 et codant pour l'activité désosaminyltransférase identifiée à l'exemple 7 a été réalisée en utilisant E. coli comme souche hôte. La protéine ainsi produite sous forme de corps
- 30 d'inclusion a été ensuite purifiée et son activité enzymatique déterminée in vitro.
 - 1) Expression de la protéine EryCIII dans E. coli

L'expression a été réalisée en utilisant le vecteur pET11a (Stratagène) pour le clonage et l'expression de 35 protéines recombinantes dans *E. coli* sous le contrôle du promoteur de l'ARN polymérase du bactériophage T7.

Dans un premier temps, le gène eryCIII a été amplifié à partir du plasmide pK62 décrit à l'exemple 1 de la façon

suivante:

L'amplification par PCR a été effectuée en utilisant la polymérase Native Pfu (Stratagène) et comme amorces l'oligonucléotide A homologue au brin codant du gène eryCIII 5 ayant la séquence

A GAAGGAGATATACATATGCGCGTCGTCTTCTCCTC (SEQ ID N° 57)
permettant d'introduire un site NdeI en amont de l'ATG
initiateur de eryCIII et l'oligonucléotide B homologue au
brin complémentaire du gène eryCIII ayant la séquence

10 B CGGGATCCTCATCGTGGTTCTCTCCTTCCTGC (SEQ ID N° 58)
permettant d'introduire un site BamHI en aval du codon stop
du gène eryCIII.

L'ADN amplifié a été ensuite digéré par les enzymes de restriction NdeI et BamHI, puis le fragment NdeI-BamHI de 15 1,2 kb obtenu contenant la totalité du gène eryCIII a été ligaturé dans le vecteur d'expression pET11a (Stratagène) qui contient le gène β-lactamase de résistance à l'ampicilline, l'origine de réplication ColE1 et le promoteur du gène de l'ARN polymérase T7 situé en amont du site de clonage NdeI, préalablement digéré avec les enzymes de restriction NdeI et BamHI. Après ligation et transformation dans E. coli XL1-blue, le plasmide pCEIII ainsi obtenu a été confirmé par carte de restriction et séquençage.

La souche d'E. coli BL21(DE3) de la trousse pET

25 (Stratagène) qui contient dans son ADN chromosomique le gène lacI^q et le promoteur lacUV5 en amont du gène de l'ARN polymérase T7, a ensuite été transformée par le plasmide pECIII.5.

La souche transformée obtenue, dénommée BL21/pECIII, a 30 été cultivée en erlen de 50 ml à 37°C en milieu LB ensemencé à $DO_{600}=0$,1 à partir d'une préculture, puis induite par l'isopropyl- β -D-thiogalactopyranoside (IPTG) 1mM à $DO_{600}=1$. Après 3 h 30 d'induction, 1 ml de culture a été prélevé et centrifugé, puis le culot bactérien obtenu a été dissout dans 35 240 μ l d'eau et 120 μ l de tampon d'échantillon SDS 3X (TrisHCl 1M pH = 6,8 : 1,9 ml ; glycérol 3 ml ; β -mercaptoéthanol 1,5 ml ; SDS 20 % , 3 ml ; bleu de bromophénol 1 % pH = 7 : 0,3 ml ; H₂O qsq 10 ml). A partir de 15 μ l de la solution

obtenue, les protéines totales extraites ont été analysées par SDS-PAGE sur un gel à 10 % de polyacrylamide avec une coloration au bleu de Comassie.

La surexpression d'une protéine ayant un poids
5 moléculaire apparent d'environ 46 Kd correspondant au PM
attendu pour la protéine EryCIII a été observée comparativement aux protéines totales d'une souche témoin transformée
par le plasmide pET11a.

2) Purification de la protéine EryCIII

La souche transformée BL21/pECIII ci-dessus a été cultivée en fermenteur de 6 litres en milieu minimum contenant du glycérol comme source de carbone (Korz et al., 1995) à 25°C jusqu'à D0₆₀₀=12, puis induite par l'IPTG pendant 18 h jusqu'à D0₆₀₀=54. A partir du bouillon récolté, 15 le culot bactérien contenant des corps d'inclusion a été isolé par centrifugation à 5000 g pendant 30 mn.

L'induction de la protéine EryCIII a été contrôlée par SDS-PAGE (gradient de polyacrylamide : 10 à 20 %) et avec une coloration au bleu de Comassie après lyse sur un aliquot dans 20 le tampon SDS 1 %, à 100°C pendant 5 min, soit directement sur le bouillon récolté, soit sur le culot bactérien après une première lyse par sonication dans un tampon phosphate.

190 g de culot bactérien correspondant à 1 litre de bouillon récolté ont été remis en suspension dans 2,5 volumes de tampon KH₂PO₄/K₂HPO₄ 20 mM pH 7,2 contenant de l'EDTA 2,5 mM et du DTT 2,5 mM. Les cellules ont été ensuite lysées en utilisant un appareil Rannie (Mini-Lab, type 8-30H, APV Homogenisers As, Denmark) avec trois passages sous une pression de 1000 bars. Après centrifugation à 46.000 g 30 pendant 3 heures, le culot obtenu a été mis en suspension dans 2,5 volumes d'urée 2M puis centrifugé dans les mêmes conditions.

Le culot ainsi lavé a été ensuite mis en suspension dans 2,5 volumes d'une solution d'urée 7M dans du tampon tris 50 mM pH 7,5 (tampon A) de façon à solubiliser la protéine EryCIII. Après centrifugation dans les mêmes conditions, le surnageant recueilli obtenu contient 2,1 g de protéines totales déterminées par la méthode de Bradford en utilisant

une trousse du commerce (Pierce).

L'extrait dans l'urée 7M a été ensuite chargé à la vitesse de 0,5 mètres/h et à 4-8°C sur une colonne de 180 ml (5 cm x 9 cm) de Q sepharose (Pharmacia) préalablement 5 équilibrée avec le tampon A ci-dessus et avec une détection à 280 nm. La protéine EryCIII a été ensuite éluée avec le tampon A contenant NaCl 0,3M. Les fractions réunies, contenant la protéine EryCIII, mise en évidence par SDS-PAGE (gradient de polyacrylamide : 10 à 20 %) révélée par 10 coloration au bleu de Comassie et 835 mg de protéines totales, ont été ensuite chargées sur une colonne de 5,5 litres (10 cm x 70 cm) de Superdex 200 Prep grade (Pharmacia) préalablement équilibrée avec le tampon A ci-dessus. Par élution de la colonne avec le tampon A et par détection à 15 280 nm, un pic de protéine a été obtenu dont les fractions contenant la protéine EryCIII mise en évidence par SDS-PAGE et 200 mg de protéines totales ont été réunies puis purifiées sur une colonne de 180 ml (5 cm x 9 cm) de Q Source (Pharmacia) préalablement équilibrée avec le tampon A. Par 20 élution avec un gradient linéaire de NaCl variant de 0 à 0.3 M dans le tampon A, 30 ml de solution contenant 100 mg de protéine EryCIII dénaturée homogène en pureté évaluée par SDS-PAGE, avec une révélation au nitrate d'argent, ont été obtenus.

La figure 18 montre l'évolution de la pureté de la protéine EryCIII suivie par SDS-PAGE (gradient de polyacrylamide : 10 à 15 %) pour un dépôt de 500 ng de protéines totales et une révélation au nitrate d'argent successivement après extraction à l'urée 7M (ligne 2),

30 chromatographie Q sepharose (ligne 3), chromatographie Superdex (ligne 4), chromatographie Q source (ligne 6) par rapport aux marqueurs de poids moléculaire (lignes 1 et 5).

La protéine EryCIII a été ensuite renaturée par dilution de l'éluat homogène avec une solution de tampon A contenant 35 du DTT 10 mM pour obtenir une concentration finale en protéine de 0,1 mg/ml. La solution diluée a été ensuite dialysée contre du tampon Tris 50 mM; NaCl 0,15 M; 0,3 % n-octyl-β-D-glucopyranosyl (NOG); DTT 10 mM, pH 8,3 puis

concentrée à 4 mg/ml par ultrafiltration sur une membrane PLGC04310 (Millipore) ayant un seuil de coupure de 10.000.

La protéine EryCIII purifiée a été ensuite conservée à l'état congelé à -20°C en aliquots de 500 μ l.

5 3) Caractérisation de la protéine EryCIII

La caractérisation de la protéine EryCIII ainsi obtenue a été examinée pour les propriétés suivantes :

a) Homogénéité.

L'électrophorèse par SDS-PAGE (gradient de 10 polyacrylamide : 10 à 15 %) en utilisant l'appareil Phast System (Pharmacia) et une révélation au nitrate d'argent montre une pureté supérieure à 99 % pour un dépôt de 2000 ng. b) Poids moléculaire par électrophorèse et spectrométrie de masse.

Par électrophorèse, un PM apparent de 46 kDa a été déterminé en accord avec le PM calculé de 45929.

L'analyse par RP-HPLC couplée à la spectrométrie de masse (HPLC : ESI-SM) donne une masse de 45934 uma.

- c) Séquence en acide aminés N-terminale
- La séquence N-terminale a été déterminée par microséquençage sur un microséquenceur de protéine Model A492 couplé à un analyseur HPLC de PTH-aminoacides (Applied Biosystems).

Aucune séquence secondaire n'a été décelée pour les 25 10 premiers résidus qui est en accord avec la séquence en acides aminés décrite à la figure 2 (séquence de SEQ ID N° 5).

d) Activité biologique

L'activité désosaminyl transférase de la protéine
30 EryCIII a été déterminée in vitro par la mise en évidence de
la formation d'érythromycine D à partir de dTDP-D-désosamine,
dont la préparation est décrite plus loin et de 3-α-mycarosyl
érythronolide B (MEB) dont la préparation est décrite cidessus dans Matériels et Méthodes générales.

Le milieu de réaction contient 150 nmoles de dTDP-Ddésosamine, 137,4 nmoles de MEB et 1 mg de protéine EryCIII en utilisant les conditions opératoires suivantes :

Dans un tube en verre à vis, on introduit successivement

4,78 ml de tampon Tris 50 mM pH 7,3 (tampon B) ; 20 μl de dTDP-D-désosamine, sel de triéthylamine (150 nmoles) en solution dans le tampon B contenant EDTA 1 mM et PEFABLOC O, 4 mM (Merck) ; 100 μl de MEB (137,4 nmoles) en solution dans le tampon B et 1 mg de protéine EryCIII correspondant à 250 μl d'un aliquot de solution congelée obtenue ci-dessus.

Après homogénisation au Vortex, le tube bouché est placé pendant 5 h dans un bain thermostaté à 30°C, puis on ajuste le pH à 9-10 avec NaOH 32 % puis extrait le mélange 10 réactionnel 3 fois avec 5 ml d'acétate d'éthyle. L'extrait obtenu, amené à sec sous pression réduite, puis repris par 100 μl de chlorure de méthylène est ensuite analysé par ccm dans les conditions indiquées à l'exemple 4 en utilisant comme éluant le mélange chlorure de méthylène/méthanol 15 (90 : 10, v/v).

Un essai témoin (t=0) dont l'incubation est arrêtée immmédiatement par l'ajout de NaOH, est effectué dans les mêmes conditions.

Les résultats obtenus par révélation chimique montrent 20 l'apparition d'un produit moins mobile ayant un Rf voisin de l'érythromycine D attendue et pour lequel une faible activité antibiotique est détectée par autobiogramme direct des plaques sur B. pumilus. Aucune activité biologique n'est observée pour l'essai témoin (figure 19).

25 Ces résultats confirment que la protéine EryCIII produite dans *E. coli* et purifiée ci-dessus a l'activité désoaminyl transférase attendue et a été correctement renaturée.

EXEMPLE 31 : utilisation de la séquence du gène eryCIII comme 30 sonde pour isoler les gènes oleG1 et oleG2 codant pour des glycosyltransférases chez S. antibioticus.

1) clonage des gènes oleG1 et oleG2

La séquence du gène eryCIII de Sac. erythraea correspondant à l'ORF8 décrite à l'exemple 1 codant pour 35 l'activité désosaminyltransférase a été utilisée pour préparer une sonde d'hybridation et a permis d'isoler des gènes homologues dans la souche S. antibioticus ATCC 11891 productrice d'oléandomycine par hybridation Southern.

61

L'intégralité du gène eryCIII a été amplifiée par PCR à partir de 6 ng du plasmide pK62 obtenu à l'exemple 1 en suivant les conditions opératoires décrites à l'exemple 3 en utilisant la polymérase native pfu (Stratagene) et comme 5 amorces l'oligonucléotide ayant la séquence suivante : eryCIII-1 CGGGTACCATGCGCGTCGTCTTCTCCTCCATG (SEQ ID N° 59) comportant un site de restriction KpnI dans sa région 5' et dont la partie 3' correspond au brin complémentaire de la région d'ADN située de la position 10196 à la position 10219 10 de la séquence de la figure 2 et l'oligonucléotide eryCIII2 ayant la séquence suivante : eryCIII-2 CGGGTACCTCATCGTGGTTCTCTCCTTCC (SEQ ID N° 60) comportant un site KpnI dans sa région 5' et dont la partie 3' correspond à la région d'ADN située de la position 8954 à 15 la position 8974 de la séquence de la figure 2.

La bande d'environ 1,2 kb obtenue par amplification a été ensuite digérée par l'enzyme de restriction KpnI et clonée dans le plasmide pUC19 préalablement digéré par l'enzyme KpnI. Le plasmide pCIIIPCR1 ainsi obtenu a été 20 ensuite utilisé pour réisoler le fragment KpnI de 1,2 kb correspondant à l'intégralité du gène eryCIII montré à la figure 2. Le fragment ainsi isolé a été ensuite marqué au ³²P par la technique "random priming" décrite par Sambrook et al., 1989 et utilisé comme sonde eryCIII pour analyser par 25 hybridation Southern des clones cosmides obtenus à partir d'une banque d'ADN génomique de S. antibioticus ATCC 11891 et préparés de la façon suivante (figure 20) :

Une série de six cosmides (cosAB35, cosAB76, cosAB87, cosAB67, cosAB63 et cosAB61) se chevauchant et couvrant

30 environ 100 kb de la région correspondant au cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine a été isolée en suivant la méthode décrite par Swan et al., 1994 en utilisant comme sondes le fragment SmaI de 2 kb interne à la troisième sous-unité de la polykétide synthase de Sac. erythraea dans le

35 cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine (Cortes et al., 1990) suivie d'une marche sur le chromosome. Les sondes strD, strE et strM codant respectivement pour la dTDP-glucose synthase, la dTDP-glucose 4,6-déshydratase et la

62

dTDP-6-désoxyglucose 3,5-épimérase de *S. griseus* (Stockmann et Piepersberg, 1992) hybrident avec les cosmides cosAB61 et cosAB63 (fig. 20). De façon analogue, par hybridation Southern avec la sonde eryCIII préparée ci-dessus effectuée 5 selon les conditions standard décrites par Hopwood et al., 1985, le cosmide cosAB35 (Swan et al., 1994) donne des signaux positifs dans deux fragments de restriction *Bam*HI de 3,5kb et de 2,7 kb représentés à la figure 20. Le sousclonage et le séquençage ultérieurs montrent que ces deux 10 fragments sont séparés par un fragment *BamH*I de 0,6 kb non détecté par hybridation.

Un fragment SstI de 10,8 kb d'ADN génomique de S. antibioticus ATCC 11891 représenté à la figure 21, correspondant à la partie droite du cluster de gènes de la 15 biosynthèse de l'oléandomycine comprise entre le site SstI en position 11081 du gène OLE-ORF3 des PKS de la séquence EMBL n°L09654) et le site SstI en position 5 de la séquence EMBL n°L36601 situé à 1,4 kb en amont du gène oleB et hybridant avec la sonde eryCIII préparée ci-dessus, a été isolé à 20 partir du cosmide cosAB35 et sous-cloné dans le vecteur plasmidique pSL1180 (Pharmacia Biotech). Le clone pCO35-S ainsi obtenu a été utilisé pour générer des matrices simple brin par sous-clonage de différents fragments d'ADN dans les bactériophages M13mp18 et MP13mp19 (New England Biolabs), 25 puis la séquence nucléotidique de ces fragments a été déterminée selon la méthode de Sanger et al. (1977) en utilisant une polymérase T7 modifiée (Sequenase version 2.0; U.S. Biochemicals) en présence $d'\alpha[^{35}S]dCTP$ (Amersham) et de 7-déaza-dGTP, selon les recommandations du fournisseur afin 3.0 de limiter les problèmes de compression de bandes. Les amorces conventionnelles fournies avec la trousse Sequenase ainsi que les amorces synthétiques (17mer) internes ont été

L'assemblage des données de séquence a été réalisé en 35 utilisant le programme Fragment Assembly (Genetic Computer Group, University of Wisconsin) et l'identification des phases ouvertes de lecture en utilisant le programme CODONPREFERENCE (Devereux et al., 1984).

utilisées.

63

Les séquences nucléotidiques obtenues ont permis d'établir la séquence nucléotidique de 6093 bp représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID N° 15), comprise entre les sites SphI* et KpnI montrés à la figure 21, dans laquelle 5 cinq ORFs ont été identifiées respectivement du nucléotide 184 au nucléotide 1386 (ORF dénommée oleP1), du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 (ORF dénommée oleG1), du nucléotide 2722 au nucléotide 3999 (ORF dénommée oleG2), du nucléotide 3992 au nucléotide 4729 (ORF dénommée oleM) et du nucléotide 4810 au nucléotide 5967 (ORF dénommée oleM). Les cinq ORFs sont transcrites dans la même direction.

Des échantillons de *E. coli* contenant le plasmide pCO35-S comprenant la région codante des ORFs oleP1, oleG1, oleG2, oleM et oleY ont été déposés à la Collection Nationale 15 de Cultures de Microorganismes (CNCM) INSTITUT PASTEUR, 25, Rue du Docteur Roux 75724 PARIS CEDEX 15 FRANCE, le 8 avril 1998 sous le numéro I-2003.

Le gène oleG1 code pour un polypeptide ayant 426 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 17). Cependant, la présence 20 d'un codon CGC codant pour une arginine très conservée dans cette classe de glycosyltransférase chez les Streptomycètes situé immédiatement en amont du codon GTG, indiquerait que le codon initiateur pourrait être le codon CTG en position 1431 de la séquence SEQ ID N° 17.

Le gène oleG2 code pour un polypeptide ayant 426 acides aminés (séquence de SEQ ID N° 18).

La comparaison des séquences en acides aminés déduites des ORFs oleG1 et oleG2 ci-dessus avec les protéines de bases de données à l'aide du programme Blast (Altschul et al.,

30 1990) a montré des similarités avec des glycosyl transférases de différentes sources, notamment environ 72 % de similarité et 53 % d'identité avec la déosaminyltransférase EryCIII décrite à l'exemple 30.

L'identification de la fonction du gène oleG1 ou du gène 35 oleG2 a été ensuite réalisée par interruption du gène cible dans la souche de S. antibioticus ATCC 11891 et par identification d'un précurseur non glycosylé de l'oléandomycine produit par la souche mutante en utilisant les méthodes

décrites dans les exemples 3 à 4.

2) génération d'une souche de S. antibioticus oleG1A (A35G1).

Une souche dans laquelle le gène *ole*G1 est interrompu a été préparée par intégration d'un plasmide pCO3 dans les 5 régions homologues de l'ADN chromosomique de la souche de *S. antibioticus* ATCC 11891 productrice d'oléandomycine.

Dans un premier temps, le fragment BamHI de 0,6 kb interne au gène oleG1, obtenu par digestion du plamide pCO35-S préparé ci-dessus, avec l'enzyme de restriction BamHI 10 (figure 21), a été sous-cloné dans le site BamHI du plasmide pOJ260 NRRL B-14785.

Le plasmide pCO3 ainsi généré a été ensuite transféré dans la souche E. coli TG1 recO1504::Tn5 (Kolodner et al., 1985), puis utilisé pour transformer les protoplastes de 15 S. antibioticus. La sélection des transformants a été réalisée par résistance à l'apramycine (Apramycine pour injection, Rhône Mérieux).

La préparation des protoplastes a été réalisée à partir de la souche *S. antibioticus* ATCC 11891 en suivant les 20 conditions décrites par Hopwood et al., 1985.

La transformation a été réalisée en utilisant 50 μ l d'aliquot de protoplastes, 5 μ g d'ADN plasmidique pCO3 et en remplaçant le thiostrepton par de l'apramycine à la concentration finale de 25 μ g/ml.

La sélection des intégrants effectuée par résistance à l'apramycine a permis d'isoler un clone dénommé A35G1.

L'altération attendue dans la région correspondante du chromosome de S. antibioticus a été confirmée par analyse génomique par Southern blot. L'ADN chromosomique isolé puis digéré par l'enzyme de restriction Pstl à partir de la souche S. antibioticus sauvage ou du mutant A35G1 a été analysé par Southern en utilisant comme sonde d'hybridation le fragment BamHI de 0,6 kb indiqué ci-dessus. Le remplacement du fragment Pstl de 4,7 kb ainsi détecté dans la souche sauvage par deux fragments Pstl de 2,4 et 6,5 kb dans le mutant A35G1 confirme l'intégration du plasmide pCO3 dans le chromosome de la souche A35G1 au niveau de l'ORF oleG1.

La souche recombinante A35G1 ainsi obtenue a été ensuite

cultivée pour identifier les précurseurs produits par la souche.

3) fermentation de la souche A35G1 et identification des précurseurs de l'oléandomycine produits.

La souche A35G1 a été cultivée pendant 72 h en erlen de 50 ml dans le milieu EP2 à partir d'une préculture de 48 h en milieu EP1 dans les conditions décrites à l'exemple 4.

Les extraits de bouillon avec de l'acétate d'éthyle ont été ensuite analysés selon les méthodes utilisées dans les 10 exemples 3 et 4.

a) L'essai biologique par antibiogramme a été réalisé de la façon suivante :

Après croissance de la souche *B. pumilus* sur milieu TSB pendant une nuit à 37°C, la culture a été diluée à 1/100 dans 15 du milieu contenant 50 % (w/v) de glycérol, puis la suspension cellulaire obtenue a été conservée à -20°C avant utilisation.

L'essai biologique a ensuite été effectué en introduisant 150 µl de la suspension cellulaire décongelée 20 dans 100 ml de milieu TSB contenant 1 % d'agar et maintenu à 55°C. Le mélange a été ensuite versé dans des boîtes de pétri. Après refroidissement, des cylindres oxford contenant 50 à 200 µl d'extraits à l'acétate d'éthyle ont été placés sur les boîtes d'agar, maintenus 2 h à 4°C, puis incubés 25 pendant une nuit à 37°C.

Les extraits ne montrent pas d'effet inhibiteur sur la croissance de B. pumilus ATCC 14884.

 b) L'analyse par ccm par révélation chimique a été effectuée selon les conditions décrites à l'exemple 4 en
 30 utilisant comme standards l'érythromycine A, l'érythronolide B ainsi que le 6-désoxyérythronolide B.

L'analyse par ccm montre que la souche A35G1 ne produit pas d'oléandomycine mais accumule préférentiellement un produit pourpre ayant une mobilité plus grande que

- 35 l'érythronolide B et voisine du 6-désoxyérythronolide B et que l'on peut attendre de la partie aglycone 8,8a-désoxy-oléandolide.
 - c) L'analyse par chromatographie RP-HPLC couplée à la

spectrométrie de masse a été réalisée selon les conditions décrites à l'exemple 4. Deux métabolites majeurs, dénommés M9 et M10, ont été détectés (élution à 6,12 mn et 17,23 mn respectivement). Les deux produits donnent un pic parent 5 m/z 373 et des profils de fragmentation analogues qui peuvent être en accord avec la structure [8,8a-désoxyoléandolide]H⁺. Cependant seul le temps de rétention du métabolite M10 est en accord avec la structure proposée alors que le métabolite M9 pourrait correspondre à une structure isomère ou au noyau 10 lactone ouvert.

Des expériences de complémentation des souches mutantes de Sac. erythraea CIII68 décrite à l'exemple 6 et BV88 décrite à l'exemple 16 ont été également réalisées en utilisant des constructions plasmidiques permettant

15 d'exprimer respectivement chacun des gènes oleG1 et oleG2.

Ces observations et l'absence de détection d'oléandrosyl 8,8a-désoxyoléandolide ou de désosaminyl 8,8a-désoxyoléandolide indiquent que le gène oleG1 code pour la désoaminosyltransférase et le gène oleG2 code pour l'oléandrosyltransférase respectivement impliquées dans la biosynthèse de l'oléandomycine.

PREPARATION DE L'EXEMPLE 30: Thymidine 5'-(trihydrogen-diphosphate), P'-[3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranosyl]ester, N, N-diéthyléthanamine

25 STADE A: chlorhydrate 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylohexopyranose

On ajoute sous agitation et à température ambiante 146,6 g d'érythromycine A, à 1,5 litres d'acide chlorhydrique 6N. On porte la solution obtenue au reflux pendant 2 h. On 30 refroidit à la température ambiante, filtre et lave à l'eau le résidu obtenu. On extrait la phase aqueuse au chlorure de méthylène, puis à l'éther sulfurique. On ajoute à la phase aqueuse 10 g de noir L₂S et chasse les traces d'éther sous pression réduite. On filtre, et concentre. On effectue un 35 second envoi dans les mêmes conditions. On rassemble les deux essais, dissout dans l'éthanol (150 cm³), ajoute 150 cm³ d'éther éthylique. On essore, lave et sèche les cristaux obtenus. On obtient 42 g de produit recherché. F = 158~160°C.

<u>STADE B</u>: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyra-nose,1,2-diacétate

On ajoute sous agitation à 20°C, 60 cm³ de triéthylamine dans un mélange renfermant 15,27 g de produit du stade A et 5 150 cm³ de chlorure de méthylène. On ajoute à 20°C une solution renfermant 20 cm³ d'anhydride acétique et 80 cm³ de chlorure de méthylène. On agite à la température ambiante pendant 20 heures. On filtre, lave et concentre. On empâte dans l'éther sulfurique. On concentre le filtrat sous 10 pression réduite. On chromatographie le résidu obtenu en éluant avec le mélange acétate d'éthyle-triéthylamine (95-5). On obtient 18,6 g de produit recherché que l'on utilise tel quel dans le stade suivant.

STADE C: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyra-15 nose,2-acétate

On porte à 50°C un mélange renfermant 18,6 g du produit du stade B et 50 cm³ de DMF et ajoute 6,62 g d'acétate d'hydrazine NH₂NH₂, ACOH. On agite le mélange réactionnel et le verse sur une solution saturée de carbonate acide de 20 sodium. On extrait la phase aqueuse à l'acétate d'éthyle. On rassemble les phases organiques, sèche, filtre et concentre. On distille sous pression réduite pour éliminer le DMF par entraînement azéotrophirque avec le toluène. On obtient 11,28 g de produit que l'on chromatographie sur silice en 25 éluant avec le mélange acétate d'éthyle-triéthylamine (90-10). On obtient 6,5 g de produit recherché que l'on utilise tel quel dans le stade suivant.

STADE D: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranose,2-acétate bis(phénylméthyl)phosphate

On ajoute à -70°C, 5,7 cm³ d'une solution de n-butyllithium dans l'hexane dans une solution renfermant 1,738 g du produit du stade précédent et 40 cm³ de THF. On ajoute à -70~-75°C 10 g de dibenzylphosphochlorure préparé extemporanément (J. Chem. Soc. 1958, p. 1957),

en solution dans 20 cm³ de THF. On maintient l'agitation pendant 1 h 30 entre -70 et -74°C. On verse sur une solution saturée de carbonate acide de sodium, extrait à l'acétate d'éthyle. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, 5 filtre et concentre. On chromatographie le produit obtenu sur silice en éluant avec le mélange acétone-chlorure de méthylène (5-5). On obtient 1,070 g du produit recherché.

STADE E: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranose,1-(dihydrogen phosphate),N,N-diéthyléthanamine

On place sous agitation et sous courant d'hydrogène pendant 30 minutes à la température ambiante, un mélange renfermant 1,070 g du produit du stade précédent, 20 cm³ d'acétate d'éthyle, 10 cm³ de méthanol, 0,622 cm³ de triéthylamine et 200 mg de palladium sur charbon. On filtre, lave au 15 méthanol et à l'acétate d'éthyle et concentre le filtrat. On obtient 1 g d'une huile à laquelle on ajoute 10 cm³ de méthanol. On agite la solution obtenue pendant 20 heures. On chasse le méthanol sous pression réduite à 30°C. On obtient 680 g de produit recherché.

20 STADE F: 3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylohexopyranose,1-(dihydrogen phosphate)

On dissout 420 mg du produit isolé sous forme de sels de triéthylamine, obtenu au stade précédent, dans 1,6 cm³ de méthanol. On ajoute 3,2 cm³ d'éther sulfurique. On ajoute 25 ensuite 6,4 cm³ d'éther sulfurique. On obtient 250 mg de produit recherché fondant à 242~244°C.

STADE G: Thymidine 5'-(trihydrogen diphosphate),P'-[3,4,6-tridéoxy-3-(diméthylamino)-D-xylo-hexopyranosyl]ester,N,N-diéthyléthanamine

On mélange 228 mg du produit de la préparation 1, 6 cm³ de pyridine et 544 mg de thymidine 5'-monophosphate morpholidate-4-morpholine-NN'-dicyclohexylcarboxamidine. On chasse la pyridine sous pression réduite au rotorvapor en maintenant la température à 30°C ou en dessous. On ajoute 6 cm³ de pyridine que l'on chasse sous pression réduite. On répète l'opération 2 fois. On ajoute 6 cm³ de pyridine, 105 mg de 1H-tétrazole. On agite pendant 3 jours à la température ambiante. On chasse la pyridine sous pression réduite. On reprend dans l'eau,

filtre, concentre et obtient un produit que l'on purifie par chromatographie. On obtient ainsi le produit recherché. rf = 0.12 éluant CH_2Cl_2 , MeOH, H_2O (60-35-6).

5 Références bibliographiques :

Altschul SF, Gish W, Miller W, Myers EW, Lipman DJ (1990) J Mol Biol 215: 403-410.

- 10 Ausubel FM, Brent R, Kingston RE, Moore DD, Seidman JG, Smith JA Struhl K (1995) Current protocols in molecular biology.

 Massachusetts General Hospital and Harvard medical School.

 John Wiley and Sons, Inc.
- 15 Bankier AT, Weston KM, Barrell BG (1987) Methods in Enzymology 155: 51-93.

Bevitt DJ, Cortes J, Haydock SF and Leadlay PF, (1992), Eur. J. Biochem 204: 39-49.

20

Caffrey P, Bevitt DJ, Staunton J, Leadlay PF (1992) FEBS 304: 225-228.

Cortés J, Haydock SF, Roberts GA, Bevitt DJ, Leadlay PF 25 (1990) Nature 348 : 176-178.

Devereux J, Haeberli P, Smithies O (1984) Nucl Acids Res 12: 387-395.

30 Dhillon N, Hale RS, Cortes J, Leadlay PF (1989) Mol Microbiol 3: 1405-1414.

Dickens ML, Ye J, Strohl WR (1996) J Bacteriol 178: 3384-3388.

35

Donadio S, Stassi J, McAlpine JB, Staver MJ, Sheldon PJ, Jackson M, Swanson SJ, Wendt-Pienkowski E, Wang YG, Jarvis B, Hutchinson CR, Katz L (1993) In: Baltz RH, Hegeman GD,

Skatrud PL (eds) Industrial Microorganisms: Basic and Applied Molecular Genetics: American Society for Microbiology, Washington, DC, 257-265.

- 5 Gandecha AR, Large SL, Cundliffe E (1997) Gene 184: 197-203.
 - Haydock SF, Dowson JA, Dhillon N, Roberts GA, Cortes J, Leadlay PF (1991) Mol Gen Genet 230 : 120-128.
- 10 Hessler PE, Larsen PE, Constantinou AI, Schram KH, Weber JM, Appl Microbiol. Biotechnol (1997), 47: 398-404.
 - Hopwood DA, Kieser T, Wright HM an Bibb MJ, Journal of General Microbiology (1983), 129, 2257-2269.
- 15 Hopwood DA, Bibb MJ, Chater KF, Kieser T, Bruton C, Kieser HM, Lydiate DJ, Smith CP, Ward JM, Schremp H (1985) Genetic manipulation of Streptomyces. A laboratory Manual. John Innes Foundation, Norwich.
- 20 Kaneda T, Butte JC, Taubman B, Corcoran JW (1962) J Biol Chem 237: 322-327.
 - Katz E, Thompson CJ, Hopwood DA (1983) J Gen Microbiol 129 :
 2703-2714.
- Korz DJ, Rinas U, Hellmuth K, Sanders EA, Deckwer W-D (1995)
 Journal of Biotechnology 39: 59-65.
- Katz L, Donadio S (1995) Macrolides. In: Vining LC, Stuttard 30 C (eds). Genetics and Biochemistry of Antibiotic Production. Butterworth-Heinemann, Newton, MA, 385-420.
 - Liu H-W, Thorson JS (1994) Annu Rev Microbiol 48: 223-56.
- 35 Otten SL, Liu X, Ferguson J, Hutchinson CR (1995) J Bacteriol 177: 6688-6692.
 - Sakakibara H and Omura S (1984). In : Omura S. (ed) Macrolide

25

71

Antibiotics: Chemistry, Biology, and Practice. Academic Press, Inc. London, 85-125.

Sambrook J, Fritsch EF, Maniatis T (1989) Molecular cloning: 5 a laboratory manual, 2nd ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, N.Y.

Sanger F, Nicklen S, Coulson AR (1977) Proc Natl Acad Sci USA 74: 5463-5467.

10

Scotti C, Hutchinson CR (1996) J Bacteriol 178: 7316-7321.

Scrutton NS, Berry A, Perham RN (1990) Nature 343: 38-43.

15 Staden R (1984), Nucleic Acids Res 12 : 521-528.

Stassi D, Donadio S, Staver MJ, Katz L (1993) J Bacteriol 175: 182-189.

20 Stemmer WPC (1994) Proc. Natl. Acad. Sci., Vol. 91, pp. 10747-10751.

Stockmann M, and Piepersberg W (1992) FEMS Microbiol Lett 90: 185-190.

25

Swan D.G., Rodriguez A.M., Vilches C., Méndez C., Salas J.A., (1994) Mol Gen Genet 242: 358-362.

Ward JM, Janssen GR, Kieser T, Bibb MJ, Buttner MJ, Bibb MJ 30 (1986) Mol. Gen. Genet. 203: 468-475

Weber JM, Wierman CK, Hutchinson CR (1985) J Bacteriol 164: 425-433.

35 Weber JM, Losick R (1988) Gene 68: 173-180.

Weber JM, Schoner B, Losick R (1989) Gene 75: 235-241.

72

Weber JM, Leung JO, Maine GT, Potenz RHB, Paulus TJ, DeWitt JP (1990) J Bacteriol 172: 2372-2383.

Weber JM, Leung JO, Swanson SJ, Idler KB, McAlpine JB (1991) 5 Science 252: 114-117.

Wehmeier UF (1995) Gene 165: 149-150.

Wierenga RK, Terpstra P, Hol WGJ (1986) J. Mol. Biol. 187: 10 101-107.

Yamamoto H, Maurer KH, Hutchinson CR (1986) J Antibiot 34: 1304-1313.

73

Texte libre de la liste de séquences

```
SEQ ID NO: 1:
   /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
5 /gene= "eryBII"
   /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
   /gene= "eryCII"
  SEQ ID NO: 4:
10 /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
   /gene= "eryCIII"
   /note= "SEQ ID NO 1 DE 1046 A 2308"
   SEQ ID NO: 6:
15 /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
   /gene= "eryBIV"
   /transl except= (pos: 242 .. 244, aa: Met)
   /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
   /gene= "eryBV"
20 /transl_except= (pos: 1210 .. 1212, aa: Met)
   /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
   /gene= "eryCVI"
   /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
   /gene= "eryBVI"
25 /transl except= (pos: 3308 .. 3310, aa: Met)
   /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
   /gene= "eryCV"
   /function= "implique dans la biosynthese du mycarose"
   /gene= "eryBVII"
30 /transl except= (pos: 7578 .. 7580, aa: Met)
   SEQ ID NO: 13:
   /function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"
   /gene= "eryCIV"
35 /note= "SEQ ID NO 6 DE 4837 A 6039"
   SEQ ID NO: 15:
   /gene= "oleP1"
```

74

```
/function= "glycosylation de 8,8a-desoxyoleandolide"
/gene= "oleG1"
/transl_except= (pos: 1437 .. 1439, aa: Met)
/function= "glycosylation de 8,8a-desoxyoleandolide"
5 /gene= "oleG2"
/gene= "oleG2"

SEQ ID NO: 20:
/gene= "oleM"
10 /note= "SEQ ID NO 15 DE 3992 A 4729"

SEQ ID NO: 22 à SEQ ID NO: 60
/desc = "OLIGONUCLEOTIDE"

15 SEQ ID NO: 61:
/note= "SEQ ID NO 11 DE 38 A 50"
```

REVENDICATIONS

- Séquence d'ADN simple ou double brin isolée, représentée à la figure 2 (séquence directe ou complémentaire de SEQ ID N° 1) correspondant à la région eryG-eryAIII du cluster de 5 gènes de la biosynthèse de l'érythromycine.
 - 2) Séquence d'ADN selon la revendication 1 comprenant :
 la séquence eryBII correspondant à l'ORF7 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046)
 et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose
- 10 2,3-réductase.
 - la séquence *ery*CIII correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) et codant pour une désosaminyltransférase et
- la séquence *ery*CII correspondant à l'ORF9 (séquence complé-15 mentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide
 - 3404) et codant pour une dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase.
 - 3) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 2 choisie parmi la séquence eryBII correspondant à l'ORF7 (séquence
- 20 complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), la séquence eryCIII correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou la séquence eryCII correspondant à l'ORF9 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au
- 25 nucléotide 3404) et les séquences qui hybrident et/ou présentent des homologies significatives avec cette séquence ou des fragments de celle-ci et ayant la même fonction.
 - 4) Séquence d'ADN isolée *ery*CIII représentée à la figure 2 correspondant à l'ORF8 (séquence complémentaire de SEQ ID
- 30 N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308 = séquence complémentaire de SEQ ID N° 4) et codant pour une désosaminyl transférase.
 - 5) Polypeptide codé par l'une des séquences d'ADN selon l'une des revendications 1 à 4.
- 35 6) Polypeptide selon la revendication 5 correspondant à une ORF représentée à la figure 2, choisie parmi l'ORF7 (ayant la séquence de SEQ ID N° 2), l'ORF8 (ayant la séquence de SEQ ID N° 5) ou l'ORF9 (ayant la séquence de SEQ ID N° 3) et les

analogues de ce polypeptide.

- 7) Polypeptide selon la revendication 5 correspondant à l'ORF8 représentée à la figure 2 (ayant la séquence de SEQ ID N° 5) et ayant une activité désosaminyltransférase, dénommée 5 EryCIII.
 - 8) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 (séquence de SEQ ID N° 6) correspondant à la région eryAI-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine.
 - 9) Séquence d'ADN selon la revendication 8 comprenant :
- 10 la séquence *ery*BIV correspondant à l'ORF13 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
- la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454) et codant pour 15 une mycarosyltransférase,
 - la séquence *eryCVI* correspondant à l'ORF15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220) et codant pour une dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
- la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 (séquence de SEQ 20 ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837) et codant pour une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - la séquence *ery*CIV correspondant à l'ORF17 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039) et codant pour une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
- 25 la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) et codant pour une dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase et
 - la séquence *ery*BVII correspondant à l'ORF19 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et codant
- 30 pour une dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.
 - 10) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 choisie parmi la séquence eryBIV correspondant à l'ORF13 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), la séquence eryBV correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID
- 35 N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), la séquence eryCVI correspondant à l'ORF15 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), la séquence eryBVI correspondant à l'ORF16 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléo-

tide 3308 au nucléotide 4837), la séquence eryCIV correspondant à l'ORF17 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), la séquence eryCV correspondant à l'ORF18 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide

- 5 7546) ou la séquence eryBVII correspondant à l'ORF19 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) et les séquences qui hybrident et/ou présentent des homologies significatives avec cette séquence ou des fragments de celle-ci et ayant la même fonction.
- 10 11) Séquence d'ADN isolée *ery*BV représentée à la figure 3 correspondant à l'ORF14 (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454) et codant pour une mycarosyltransférase.
- 12) Polypeptide codé par l'une des séquences d'ADN selon 15 l'une des revendications 8 à 11.
 - 13) Polypeptide selon la revendication 12 correspondant à une ORF représentée à la figure 3, choisie parmi l'ORF13 (ayant la séquence de SEQ ID N° 7), l'ORF14 (ayant la séquence de SEQ ID N° 8), l'ORF15 (ayant la séquence de SEQ ID N° 9),
- 20 l'ORF16 (ayant la séquence de SEQ ID N° 10), l'ORF17 (ayant la séquence de SEQ ID N° 14), l'ORF18 (ayant la séquence de SEQ ID N° 11) ou l'ORF19 (ayant la séquence de SEQ ID N° 12) et les analogues de ce peptide.
- 14) Polypeptide selon la revendication 12 correspondant à 25 l'ORF14 représentée à la figure 3 (ayant la séquence de SEQ ID N° 8) et ayant une activité mycarosyltransférase, dénommé EryBV.
 - 15) Utilisation d'au moins l'une des séquences d'ADN choisie parmi les séquences eryBII (séquence complémentaire de SEQ ID
- 30 N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), eryCIII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou eryCII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) représentées à la figure 2, eryBIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242
- 35 au nucléotide 1207), eryBV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 1210 au nucléotide 2454), eryCVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), eryBVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide

- 4837), eryCIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), eryCV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 6080 au nucléotide 7546) ou eryBVII (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) représentée à la 5 figure 3, pour synthétiser des métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea.
 - 16) Utilisation d'au moins l'une des séquences d'ADN choisie parmi les séquences eryBII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 48 au nucléotide 1046), eryCIII (séquence
- 10 complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308) ou eryCII (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 2322 au nucléotide 3404) représentées à la figure 2, eryBIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 242 au nucléotide 1207), eryBV (séquence de SEQ ID N° 6 du
- 15 nucléotide 1210 au nucléotide 2454), eryCVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 2510 au nucléotide 3220), eryBVI (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 3308 au nucléotide 4837), eryCIV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléotide 4837 au nucléotide 6039), eryCV (séquence de SEQ ID N° 6 du nucléo-
- 20 tide 6080 au nucléotide 7546) ou eryBVII (séquence de SEQ ID Nº 6 du nucléotide 7578 au nucléotide 8156) représentée à la figure 3 ou d'un fragment de cette séquence, comme sondes d'hybridation.
- 17) Utilisation de la séquence d'ADN eryCIII représentée à la figure 2 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1 du nucléotide 1046 au nucléotide 2308 = séquence complémentaire de SEQ ID N° 4) comme sonde d'hybridation pour isoler des gènes homologues responsables de la glycosylation de la macrolactone chez une souche productrice de macrolide.
- 30 18) Utilisation selon la revendication 17 dans laquelle les gènes homologues sont les gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine chez S. antibioticus.
 - 19) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID N° 15) correspondant à une région du
- 35 cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine comprenant :
 - la séquence correspondant à l'ORF *ole*P1 du nucléotide 184 au nucléotide 1386,

- la séquence correspondant à l'ORF *ole*G1 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 codant pour une activité glycosyltrans-férase,
- la séquence correspondant à l'ORF *ole*G2 du nucléotide 2722 5 au nucléotide 3999 codant pour une activité glycosyltransférase,
 - la séquence correspondant à l'ORF *ole*M du nucléotide 3992 au nucléotide 4720 (= séquence de SEQ ID N° 20) et
- la séquence correspondant à l'ORF *ole*Y du nucléotide 4810 10 au nucléotide 5967.
 - 20) Séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 choisie parmi la séquence correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714 codant pour une activité glycosyltransférase et la séquence
- 15 correspondant à l'ORF *ole*G2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) codant pour une activité glycosyltransférase.
 - 21) Séquence d'ADN isolée selon la revendication 20 correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide
- 20 1437 au nucléotide 2714) codant pour une activité désosaminyltransférase.
- 22) Séquence d'ADN isolée selon la revendication 20 correspondant à l'ORF oleG2 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) codant pour une activité oléandrosyltransférase.
 - 23) Polypeptide codé par la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 et ayant une activité désosaminyltransférase (séquence de SEQ ID N° 17).
- 24) Polypeptide codé par la séquence d'ADN correspondant à 30 l'ORF oleG2 et ayant une activité oléandrosyltransférase (séquence de SEQ ID N° 18).
 - 25) Procédé de préparation de métabolites secondaires hybrides chez Sac. erythraea dans lequel :
- on isole une séquence ADN contenant au moins une séquence 35 eryB ou une séquence eryC du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine représentée à la figure 2 (séquence complémentaire de SEQ ID N° 1) ou à la figure 3 (séquence de SEQ ID N° 6),

- on crée une modification dans la dite séquence et on obtient une séquence altérée,
- on intègre la séquence altérée dans le chromosome de la souche hôte et on obtient une souche modifiée,
- 5 on cultive la souche modifiée dans des conditions permettant la formation du métabolite secondaire hybride et
 - on isole le métabolite secondaire hybride.
 - 26) Procédé selon la revendication 25 dans lequel la séquence ADN code pour l'une des enzymes choisie parmi une
- 10 dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
 - désosaminyltransférase,
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
 - mycarosyltransférase,
- 15 dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.
- 20 27) Procédé selon la revendication 25 dans lequel l'altération de la séquence résulte dans l'inactivation d'au moins l'une des enzymes choisie parmi une
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
 - désosaminyltransférase,
- 25 dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
 - mycarosyltransférase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
- 30 dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase.
 - 28) Procédé selon la revendication 27 dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase.
- 35 29) Procédé selon la revendication 27 dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase.
 - 30) Procédé selon la revendication 27 dans lequel l'enzyme inactivée est une mycarosyltransférase.

WO 99/05283

31) Procédé selon la revendication 27 dans lequel l'enzyme inactivée est une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase.

81

- 32) Procédé selon la revendication 25 dans lequel le métabolite secondaire hybride isolé est un analogue de
- 5 l'érythromycine choisi parmi la 4"-céto-érythromycine, la 4'-hydroxy-érythromycine ou la 3"-C-désméthyl-2",3"-èneérythromycine.
 - 33) Procédé selon la revendication 25 dans lequel le métabolite secondaire hybride isolé est le désosaminyl
- 10 érythronolide B.
 - 34) Souche de Sac. erythraea modifiée dans laquelle au moins l'une des enzymes choisie parmi une
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase,
 - désosaminyltransférase,
- 15 dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,4-isomérase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase,
 - mycarosyltransférase,
 - dTDP-D-6-désoxyhexose 3-N-méthyltransférase,
 - dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-déshydratase,
- 20 dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase,
 - dTDP-D-4,6-didésoxyhexose 3,4-réductase ou
 - dTDP-4-céto-D-6-désoxyhexose 3,5 épimérase est inactivée et produisant au moins un métabolite secondaire hybride.
- 25 35) Souche de Sac. erythraea modifiée (BII92) dans laquelle une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 2,3-réductase est inactivée et produisant la 3"-C-désméthyl-2",3"-ène-érythromycine C.
 - 36) Souche de Sac. erythraea modifiée (BIV87) dans laquelle une dTDP-4-céto-L-6-désoxyhexose 4-réductase est inactivée et
- 30 produisant la 4"-céto-érythromycine.
 - 37) Souche de Sac. erythraea modifiée (CIV89) dans laquelle une dTDP-D-6-désoxyhexose 3,4-déshydratase est inactivée et produisant la 4'-hydroxyérythromycine D.
 - 38) Souche de Sac. erythraea modifiée (BV88) dans laquelle
- 35 une mycarosyltransférase est inactivée et produisant du désoaminyl érythronolide B.
 - 39) Procédé de préparation de précurseurs de l'oléandomycine chez S. antibioticus dans lequel

- on crée une altération de la séquence du gène choisie parmi la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au nucléotide 2714) et la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG2 (séquence 5 de SEQ ID N° 15 du nucléotide 2722 au nucléotide 3999) dans le chromosome d'une souche hôte et obtient une souche modifiée,
- on cultive la souche modifiée dans des conditions permettant l'accumulation des précurseurs de l'oléandomycine 10 et
 - on isole ces précurseurs.
 - 40) Procédé selon la revendication 39 dans lequel l'altération est créée dans la séquence d'ADN correspondant à l'ORF oleG1 (séquence de SEQ ID N° 15 du nucléotide 1437 au
- 15 nucléotide 2714) et dont il résulte au moins l'élimination de l'activité désoaminyltransférase et l'accumulation du précurseur de l'oléandomycine 8,8a-désoxyoléandolide.
 - 41) Thymidine 5'-(trihydrogène diphosphate), P'-[3,4,6-tridésoxy-3-(diméthylamino)-D-.xylo.-hexopyranosyl] ester
- 20 (dTDP-D-désosamine) et les sels d'addition avec les bases.

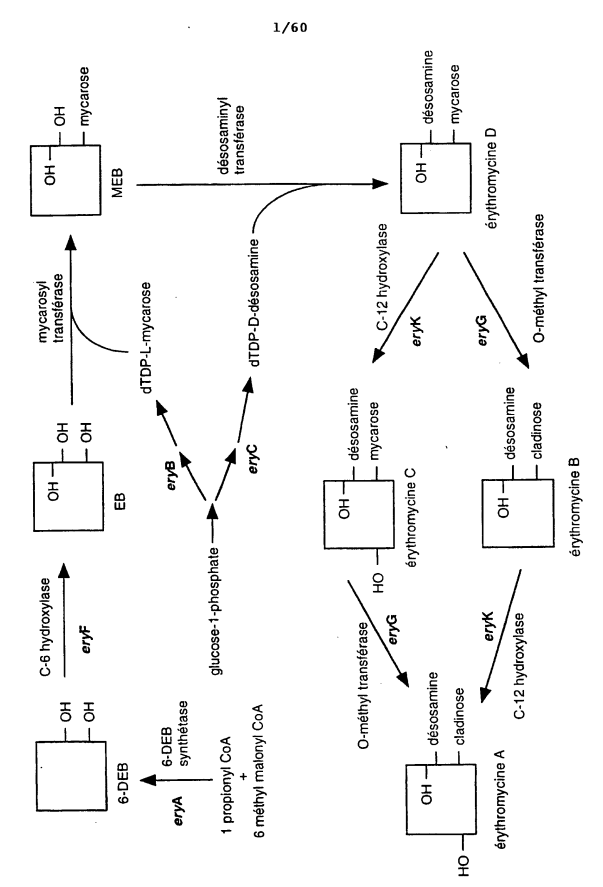


FIGURE 1

30	GCCCGTAGGCCTGCGCGGCGGCAGCACCTCCAGCTCGGCGTGCCGGACCGCCAGGTTGT 8330 +++++	8389
8390	ACAGGCACTGGTGGGAGACCATGCCCAGGGAGTGGCGGCGGCGGCGGCGTTCTCCTGCGCGG +++++++	8449
8450	CGGCGA/GTGCCAGCCGCGAAGTTCGACGAGCCGACGTAGGAGACCTTGCCGCTGGCGA +++++++	8509
8510	CGAGGCTGTCCATGGCCTGCCACCTCGTCCCACGGCGCGGACCGGTCGATGTGGTGCA +++++++	8569
8570	TCTGGTAGACGTCGATGTGGTCGACGCCCTGCGCAGCGATCCCTCGCAGGAGGCGAAAAAAAA	8629
8630	TGATGTGCCGCCGCCGCCGCTGTCGTTGACGCGCTCGCTC	8689
0	TGGTCGCCAGCACGGTGTCCTCGCGCCGTCCGCCGCCCTGGGCCAGCCA	8749

```
9109
                                                                                                  8869
                8809
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       GCGCGGCCGCCCCCGGCCCCAGCAGCTCCTGGGCGAAGTGGCTGAGGGCCTCGACCAG
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        CGTCTACGGCTGCTGGAGCCGGCCACTGCCGAGGCGCTCGTACAGCAGCGCGTAGGCGCG
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            GCGACTTCAAGTGGCACGGCTCGGACGACGACCACTCGTCGCGCCTTGCGGGCTCGG
                                                                                                                                                                                                                                                                                    GCAGATGCCGACGACCTCGGCTGACGGCTCCGCGAGCATGTCGTCGCGCATCCGCGC
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       CGCGCCGGCGGGGGCCGGGTCGTCGAGGACCCGCTTCACCGACTCCCGGAGCTGGTC
                                                                                                                ACTACGGCGCCAGGCCCGCACCAGGTAGTCCGCGTCGCGCAGCAGCAGGAGCTGCGCAG
                                                                                                                                                                   CGCTGAAGTTCACCGTGCCGAGCCAGAGCCTGCTGGTGAGCAGCGCGGAACGCCCGAGCC
                                                                                                                                                                                                                                                     GCTCCTCGGTGTGGCCCCTTGTAGAGCCGCCAGCCGTACATGTCGGCGGTGTCGAGGCAGT
                                                                                  TGATGCCGCGGTCCCGGGCGTGGTCCATCAGGCGCAGCGCGTCGTCGTCCTCGACGCGTC
                                 CGAGGAGCCACACCGGGAACATCTCGGCGGTCGGCATGTACAGCCGCCACAGCTCCGTCA
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      ធា
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        œ,
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        ш
                                                                                                                                      24
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        Ω,
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        æ
                                                                                                                                   R A H D M
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            Б
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           Д
                                                                                                                                                                                                                                                                                                        A D T T <---ORF7
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   9110
                                                                                                                                                                                            8870
                                                                                                                                                                                                                                                                            8930
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               8990
                         8750
                                                                                                         8810
```

9649	6076	6946	9829	6886	9949	10009
GGGGTCGATCGTCCACTGCCCGACGACCACCTCCTCGTCGAAGGCCGGGCCGCCGTACTT +++++++	CTCCAGCGTCCAGGTGAGCCACTCGGCGAGCGGGTCCTCCCGGTGCTCCTCCGGCTGGTC ++++++++		CCGCGCGTGCGCGTTCCGGTCACCGCCGCGGATGGGCGCGGCGAAGGTGAGCGCCTC 9770 ++++	CCAGATGACCAGGTCGGGCCGCCACTTCCGGCAGAACGAGACCATGCCTTCGATGAGCGT 9830 +	GTCCGGGCTCATCAGGGCGTAGAAGGTCGGGGTGAGCACGGTCTGCATGCCCCAGCAGGTG 9890 +++++	CTCCCAGGTCAAGGTGGCGGGGTCCCGCTCGAAGTCCAGGCTCCGGACGTAGTCGAT 9950 +++++ GAGGGTCCAGTTCCACCCCCAGGCCGAGCGACTTCAGGTCCGAGGCCTCAGGTCAGTTCAGGTCAGTCA
9590	9650	97.	97.	98	86	66

10069	10129	10189	10249	10309	10369	10429
GATGTCGTGGCCCGCGTGGGTCATGAAGTCCACGAGGTCGACGTCGGTGCCGACCGGGAC 10010 +++++++	GGCGGTCAGCCCGGCGGTGATGTCCTCGGTGAGCGCCGGGGACGCGACCACGCGGAC 0 +++++++	CTCGTGCCCCGCCGCGGAACGCCCATGCGAGGGGGACGAGGGCCGAAGAGGTGGCTCTT ++++++	GCTGGCCATĠGAGGAGAAGACGACGCGCATCGCGGTTACCTCAGAGCTCGACGGGGCAGC ++++++	GGTTGGTTCCCCGCAGGACGGGTGATCGGCGGCCCCGGACGGCCGGGCCGCTGGGCGTGA +++++++	GTCCGGGCAGCGCCTTGGCCGCGGCGCGGTGGCGGGGGGGG	CCTCCAGCCTGCCGGGTGGCCGCGATGTGCCGACAGCGCGCGGTCGGCGTCGGGGCGGT ++++++++-
1001	10070	10130	10190	10250	10310	10370

. 8/60

rtggccgccgcgacga + 10489 AACCGGCGCCTGCT N A A V	CGCACCTCTGCGGTGG + 10549 3CGTGGAGACGCCACC R V E A T	rcggcgacggtrcgct +	TCGGCCGAGACGGCCA + 10669 AGCCGCTCTGCCGGT E A S V A	AACAGGGCGCGCAGTG + 10729 TTGTCCCGCGGTCAC F L A R L	AGCTGCTGCGGGCTGA 	AGCACTCCGGCTGCGC + 10849 TCGTGAGGCCGACGCG L V G A A
CCACGTCGAGGCGGTCGGCGAAGACCTCCGGGTCGCGGTTGGCCGCGGACGA) +++++	CGACCACGACCTCGCCTTCGCCGATCACGTGCTCGCCGAGCCGCACCTCTGCGGTGG 10490 +	CCGTGCGCCGCTCCAGGTGCAATGCCGGGTGCAGCGCAGCACCTCGGCGACGGTTCGCT) +++	GCGCGGCGGCGGCTCGTCCGTTCGGCCAGCCCCGGTTCGGCCGAGACGGCCAACCCCAGCCCCGGTTCGGCCGAGACGGCCAACCCGAGACGGCCAAGCCGGCTAGGCAAGCCGGTTCGGCCAAGCCGGCTTCGCCGGTTCGGCCAAGCCGGCTTGCCGGTTCGGCCAAGCCGGCTTGCCGGTTCGGCCAAGCCGGCTTGCCGGTTCTGTTCTGCCGGTTCTGCCGGTTCTGTTTCTGTTTCTGTTCTGTTTCTGTTTTTT	GGACCGCGTCGACCACGGTGTTCGCGGTCATCTCGGCCCCGGCGAACAGGGCGCGCAGTG) +++++	CGGGGTCGCGGGCAGTGCCGCGACCGCTGCTTCGGTCACCGCGAGCTGCTGCGGGCTGA 1 ++++++	GCTGGGCGTCCAGGCTGACGCGGGCGTCCCACGCGGCGCCGCGCAGCACTCCGGCTGCGC 0 +
10430	10490	10550	10610	10670	CGG 10730 + GCC A	10790

9/60

60	69	5 6 2	68	4 9	60	69
109	10969	11029	11089	11149	11209	11269 CT
CGAGCACGGCGGTCATGCCCTGCACCGGTACCTGCCAGGCGAAGTCGCCGACCAGGTCCA) +	GCCGCGCCCCGCGCGGGAGCAGACCGGCGAAGCTCTCCGCCAGTTCCCCGACGTCGG 10910 ++++++++	GGACCTCGCCTTCCCAGGACGCGGCGTGCACGTCCCGGAACGGCTGGGCCCACTCGGCGG +++++++-	GTGGCGCCCCGCGCCCGCATCCATTCCGGTGTGCGTCGGTGGCGCGGGTGAACGCGG 0 +++++	GGTCGTCGAGCACCTGCCGGGCGGTGGCGTCGCCCACCCA	TGCGCCGCACCGGACTCGCGCATCGAGCGGTACCGGCGCTGCGGGTCGTCGTCGTGTC 0 +++++++	CGCACAGCACCATCGGGTAAGGGTCGCCGTTGCTGCCGTAACCCCAGTGCAGGCGCGCGC
10850	1091	10970	11030	1109	11150	1121

10/60

```
TCATCTGGAGCTGCCTGCCCAGCCCGGCGCGATCGGTCGTGGTCATGAATTC
                                      s v
          11270
```

FIGURE 2

11/60

43610 43630	43650
TTTGACAGGTCCGCCACGCGTCCCCCTACTCGACGACCACG	
43670 43690	43710
GAAGGATCAAGAGGTTGACATCGCCTCGTCGAGCCAACGAA	
43730 43750	43770
TGACAAGATCAACGGCGGCTACCTACTGTGGTGGCCCAGTG	43830
43790 43810	
GCTGGGGAGATTCTTTGAATTTCGCCCGTAGCACCGACCTG 43850 43870	43890
43850 43870 GGTGAATGGGATCAGTGATTCCCCGCGTCAATTGATCACCC	
V N G I S D S P R Q L I T I	LLGASGF
ORF13>	12.050
43910 43930	43950
CGTCGGGAGCGCGGTTCTGCGCGAGCTGCGCGACCACCCGG	
V G S A V L R E L R D H P V	
43970 43990	44010
CCGCGGCGAGCGCCCGCGGTTCCGCCCGGCGCGCGGAGC	
R G G A P A V P P G A A E \ 44030 44050	
44030 44050 CCTGCTGGAACCGGGCCGGGCCGCCGCGATCGAGGACC	44070
L L E P G R A A A A I E D A	
44090 44110	44130
GGTGGCGCACGCAGCGGCGCGTTCCACCTGGCGCAGCGCCA	
V	PSDPEAE 44190
44150 44170 GCGGGTCAACGTCGGCCTGATGCACGACCTCGTCGGCGCGC	
	44250
44210 44230 GACGCCGCCCGTGTTGCTCTACGCGAGCACCGCACAGGCCC	
T P P V L L Y A S T A Q A A 44270 44290	44310
CAGGTACGCGCAGCAGAAGACCGAGGCCGAGCGCATCCTGG	
R Y A Q Q K T E A E R I L F 44330 44350	44370
CCGGGTGCGCGCGTGATCCTGCGGCTGCCCGCCGTCTAC	
R V R G V I L R L P A V Y	
44390 44410	44430
CCCCATGGGGCGGGCGTGGTCGCAGCGATGATCCGGCGT	
	44490
44450 44470 CACCATGTGGCACGACGGCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	
T M W H D G G V R R D L L !	U V F D V A T
	44550
CGCGTTCGCCGCCGCGCTGGAGCACCACGACGCGCTGGCCC	C C T W N I C
44570 44590	44610
CGCCGACCGATCCGAGCCGCTCGGCGACATCTTCCGGGCC	
A D R S E P L G D I F R A	V C C C V N P
	V 5 G 5 V A R 44670
44630 44650 GCAGACCGGCAGCCCCGCCGTCGACGTGGTCACCGTGCCC	
Q T G S P A V D V V T V P	A P E H A E A
Q T G S P A V D V V I V P A	APENAEA

12/60

. 12,00	
44690 44710	44730
CAACGACTTCCGCAGCGACGACATCGACTCCACCGAGTTC	CGCAGCCGGACCGGCTGGCG
N D F R S D D I D S T E F	RSRTGWR
44750 44770	44790
CCCCGGGTTTCCCTCACCGACGGCATCGACCGGACGGTC	CCCCCCTGACCCCCACCGA
	A A L T P T E
	44850
44810 44830	
GGAGCACTAGTGCGGGTACTGCTGACGTCCTTCGCGCACC	GCACGCACTTCCAGGGACTG
E H *	
V R V L L T S F A H F	RTHFQGL
ORF14>	
44870 44890	
GTCCCGCTGGCGTGGGCGCTGCGCACCGCGGGTCACGACG	TGCGCGTGGCCGCCCAGCCC
V P L A W A L R T A G H D	RVAAOP
	44970
44930 44950 GCGCTCACCGACGCGGTCATCGCGCGCGCGCGTCTCACCGCGCG	
	P V G S D H
	45030 LT
44990 45010	
CGGCTGTTCGACATCGTCCCGGAAGTCGCCGCTCAGGTG	CACCGCTACTCCTTCTACCTG
RLFDIVPEVAAQV	
45050 45070	45090
GACTTCTACCACCGCGAGCAGGAGCTGCACTCGTGGGAG	PTCCTGCTCGGCATGCAGGAG
D F Y H R E Q E L H S W E	FLLGMQE
45110 45130	45150
GCCACCTCGCGGTGGTATACCCGGTGGTCAACAACGAC	TCCTTCGTCGCCGAGCTGGTC
	S F V A E L V
11 1 5 1 1	45210
45170 45190 GACTTCGCCCGGGACTGGCGTCCTGACCTGGTGCTCTGG	
GACTTCGCCCGGGACTGGCGTCCTGACCTGGTGCTCTGG	F P F T F A G
D F A R D W R P D L V L W	
45230 45250	45270
GCCGTCGCGGCCCGGGCCTGCGGAGCCGCGCACGCCCGG	CTGCTGTGGGGCAGCGACCTC
A V A A R A C G A A H A R	
45290 45310	45330
ACCGGCTACTTCCGCGGCCGGTTCCAGGCGCAACGCCTG	CGACGCCGCCGGAGGACCGG
TGYFRGRFQAQRL	RRPPEDR
45350 45370	45390
CCGGACCCGCTGGCCACGTGGCTGACCGAGGTCGCGGGG	CGCTTCGGCGTCGAATTCGGC
P D P L G T W L T E V A G	R F G V E F G
	45450
GAGGACCTCGCGGTCGGCCAGTTG	CCGCCGAGITICCGGCIGGAC
E D L A V G Q W S V D Q L	PPSFRLD
45470 45490	45510
ACCGGAATGGAAACCGTTGTCGCGCGGACCCTGCCCTAC	'A ACGGCGCGTCGGTGGTTCCG
T G M E T V V A R T L P Y	. 4.0000000
45530 45550	N G A S V V P
	N G A S V V P 45570
~~ GACTGGCTCAAGAGGGCAGTGCGACTCGACGCATCTG	N G A S V V P 45570
GACTGGCTCAAGAAGGGCAGTGCGACTCGACGCATCTGC	N G A S V V P 45570 ATTACCGGAGGGTTCTCCGGA
DWLKKGSATRRIC	N G A S V V P 45570 ATTACCGGAGGGTTCTCCGGA I T G G F S G
D W L K K G S A T R R I C 45590 45610	N G A S V V P 45570 ATTACCGGAGGGTTCTCCGGA I T G G F S G 45630
D W L K K G S A T R R I C 45590 45610 CTCGGGCTCGCCGATGCCGATCAGTTCGCGCGGACG	N G A S V V P 45570 ATTACCGGAGGGTTCTCCGGA I T G G F S G 45630 CCTCGCGCAGCTCGCGCGATTC
D W L K K G S A T R R I C 45590 45610 CTCGGGCTCGCCGCCGATGCCGATCAGTTCGCGCGGACC L G L A A D A D Q F A R T	N G A S V V P 45570 ATTACCGGAGGGTTCTCCGGA I T G G F S G 45630 CCTCGCGCAGCTCGCGCGATTC L A Q L A R F
D W L K K G S A T R R I C 45590 45610 CTCGGGCTCGCCGCCGATGCCGATCAGTTCGCGCGGACC L G L A A D A D Q F A R T 45650 45670	N G A S V V P 45570 ATTACCGGAGGGTTCTCCGGA I T G G F S G 45630 CCTCGCGCAGCTCGCGCGATTC L A Q L A R F 45690
D W L K K G S A T R R I C 45590 45610 CTCGGGCTCGCCGCCGATGCCGATCAGTTCGCGCGGACC L G L A A D A D Q F A R T 45650 45670 GATGGCGAAATCGTGGTTACGGGTTCCGGTCCGGATACC	N G A S V V P 45570 ATTACCGGAGGGTTCTCCGGA I T G G F S G 45630 CTCGCGCAGCTCGCGCGATTC L A Q L A R F 45690 CTCCGCGGTACCGGACAACATT
D W L K K G S A T R R I C 45590 45610 CTCGGGCTCGCCGCCGATGCCGATCAGTTCGCGCGGACC L G L A A D A D Q F A R T	N G A S V V P 45570 ATTACCGGAGGGTTCTCCGGA I T G G F S G 45630 CTCGCGCAGCTCGCGCGATTC L A Q L A R F 45690 CTCCGCGGTACCGGACAACATT

. 13/60

		457							457							575			
CGT	rtt(GTC	GA:	rtt(CGT	rcc	SAT	GGG	CGT	TCT	GCT	CCA	GAA	CTG	CGC	GGC	GAT	CAT	CCAC
R	L	V	D	F		P			V	L		Q			Α	Α	I	I	Н
~~		457		~~~					457						4	581	0		
													CGG	AAT'	TCC	GCA	AAT.	ATC	AGTI
Н	G	G 458	.A ≀3.0	G	T	W	A	T	A 458	ՏՈ	Н	Н	G	Ι	P 1	Q 587	I	S	V
GC	ימי			CA	רתכנ	אדע ב	3Cm	۸۲۵			CC A	CAC	~~~	~~ »				CCC:	AATC
A	H	E	W	D	C	M	L		G			GAC	A						
Δ.	11	458		ט	_	1-1	ш	К	459	_	Q	1	А	E		G		G	I
ma c	· Ст/			יר זר	~~ ~ ~	~~m	יר אי	TCC			N CDCD	200	220	~~~	4 30m	593	U ~~~.	~~~	GTC
	L			D D															
Y	ם	R 459	P 50	ט	E	V	D	A	D 459	-	L	А	S	A	L 4	T 599	=	V	V
GAG	GAG	CCC	:ACC	CTAC	CACC	CGAC	GAA	CGC	GGT	GAA	GCT'	TCG	CGA	GGA				CCAC	CCG
E	D	Р	Т	Y	Т				V		L		E		A			D	P
	_	460	110	_	-	_			460		-	• • •		4.5		605	_	ט	F
ACC	3000			τας	יכתכ	ירר	300				ልሮጥ	~ > C	2000	200				ጉሞአ (CGG
T	P	0		I	V				E		L		R	R	H			- 1M(3000
•	I	460		-	V	F	11		460	_	ħ	1	Т	K		A	Ğ	•	
mma				7776	ישיר	~m/	200				ama	~~~				611			
1.1.1	CCC	JACC	GAC	JAAC	51CC	٦٢٠	ر ال	ACA	GCA	LAC	CTC	لفاقات	4GG(AG(JAG				AGGG
																M	Y	Ε	G
																O)	RF1	5	->
		461							461							617			
CGG	GTT	rcgc	CGA	AGC	$\Gamma T T T$	ACGA	ACC(3GT	TCT.	ACC(GCG(GCC(GGG	GCA2	AGG.	ACT	ACG(CGGC	CGA
G	F	Α	E	L	Y	D	R	F	Y	R	G	R	G	K	D	Y	Α	À	E
		461	90						462	10					4	623	0		
GGC	CGC	GCA	GGT	rcgo	CGCG	GC?	rgg:	rca	GAG.	ACC	GCC'	TGC	CTC	CGG	TTT	CCT	GC	rgen	`CGA
Α	Α		V	Α	R	L	V		D	R		P		A	S	S	L	L	D
		462	50						462	70		_	_			629	_	_	_
CGT	GGG			GAC	CGC	CAC	יככי				COT	TYCGO	CGZ	۲۵۰۰				۸۲۵۹	GAC
ν	A		G	Т	G	Т			R	R								V	T
•		_											ת	Τ.	. · ·	- 11			
		463	-	1	•	1	Н				•	Α	D	L	F		D D	•	1
CGC	יכריי	463	10	_	_	_			463	30	_		_		4	6350	o _	•	-
_		rgg.	10 GCT	rgtc	GGC	GGC	GA:	rga	463 TCG	30 AGGʻ	TCG(CCC	GCC	- CGC	4 AGC	6350 TCG0	o GCG(CAI	ccc
CGG G		rgga E	10 GCT L	_	_	GGC	GA:	rga I	463 TCG E	30 AGG' V	TCG(_		4 AGC' L	6350 TCG(G	O GCG(G	•	-
G	L	rgga E 463	10 GCT L 70	rgt(S	CGGC A	GGC A	CGA!	rga I	463 TCG E 463	30 AGG' V 90	TCG(A	CCC(R	GGC(CGC <i>I</i> Q	4 AGC' L 4	6350 TCG0 G 6410	O GCG(G O	GCAT	CCC P
G GGT	L GCT	rgga E 463 rgca	10 GCT L 70 GGC	rgto S SCG <i>I</i>	GGC A	GGC	CGA! M	rga I ACT	463 TCG E 463 TCG	3 0 AGG' V 9 0 CGC'	TCG(A TGG/	CCC(R ATC(GGCG	- CGC2 Q Q	4 AGC' L 4 ICG	6350 TCG(G 6410 ACG(O GCG(G O CCG	CAC	CCC P CTG
G	L	rgga E 463 rgca Q	10 GCT 1 70 GGC G	rgt(S	CGGC A	GGC A	CGA! M	rga I ACT F	463; TCG, E 463; TCG, A	30 AGG' V 90 CGC' L	TCG(A TGG/	CCC(R	GGC(CGC <i>I</i> Q	AGC' L 4 ICG	635(TCG(G 641(ACG(A	O GCG(G O CCG! V	GCAT	CCC P
G GGI V	L GCT L	FGGA 463 FGCA Q 464	10 GCT 70 GGG G	rgto S SCG <i>I</i> D	CGGC A ACAT M	CGGC A TGCC R	CGA! M GCG! D	rga I ACT F	463 TCG E 463 TCG A 464	30 AGG' V 90 CGC' L	TCG(A TGG/ D	CCCC R ATCC R	GGCG P GCG E	GGC Q AGT F	AGC' L 4 ICGI D	635(TCG(G 641(ACG(A	O GCG(G O CCG! V	GCAT I ICAC T	CCCC P CTG C
G GGI V	L GCT L	FGGA 463 FGCA Q 464	10 GCT 70 GGG G	rgto S SCG <i>I</i> D	CGGC A ACAT M	CGGC A TGCC R	CGA! M GCG! D	rga I ACT F	463 TCG E 463 TCG A 464	30 AGG' V 90 CGC' L	TCG(A TGG/ D	CCCC R ATCC R	GGCG P GCG E	GGC Q AGT F	AGC' L 4 ICGI D	635(TCG(G 641(ACG(A	O GCG(G O CCG! V	GCAT I ICAC T	CCC P CTG
G GGI V	L GCT L	rgga 463 rgca Q 464 rcag	10 GCT 70 GGG 30 GCTG	rgto S SCG <i>I</i> D	CGGC A ACAT M	CGGC A TGCC R	CGA! M GCG! D	rga I ACT F rgc R	463: TCG. E 463: TCG. A 464: GCG.	3 0 AGG' V 9 0 CGC' L 5 0 ACGG	TCG(A TGG/ D	CCCC R ATCC R	GGCG P GCG E	GGC Q AGT F	AGC' AGC' ACC' ACC' Q	6350 TCG0 6410 ACG0 A 6470 AGG0	O G G O CCG! V O CGC!	GCAT I ICAC T	CCCC P CTG C
G GGT V CAT M	L CGCT L CGTT F	rgga 463 rgca Q 464 rcag S 464	10 GCT 70 GGC 30 GCTC S	rGTC S SCGA D CCAT	ACAT M MCCGG	rgco R GGCA H	CGA! M ECG! D ACA!	IGA I ACT F IGC R	463: TCG: 463: TCG: A 464: GCG: D	3 0 AGG' V 9 0 CGC' L 5 0 ACG(G	TCGG A TGGZ D GCGG	CCCC R ATCC R CCGA	GGC0 P GCG1 E AGC1	GGC Q AGT: F F TGG!	AGC ACC A	635(TCG(G 641(ACG(A 647(AGG(A	O GCG(O CCG(V O CCGC(L	GCAT I TCAC T TGGC A	CCCC P CCTG C CCTC SGTC
G GGT V CAT M	L CGCT L CGTT F	rgga 463 rgca Q 464 rcag s 464	10 GCT GGC 30 GCTC S	GCGAT	CGGC A ACAT M CGGC G	GGGCA R GGCA H	GGAS M GCGA D ACAS M	IGA I ACT F IGC R	463: TCG: 463: TCG: A 464: GCG: D 465: GCG:	30 AGG' V 90 CGC' L 50 ACGG G 10	TCG(AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	CCCC R ATCC R CCGA E	GGCGA P GCGA E AGCT L	CGCA Q AGTT F rggA D	AGC' AGC' ACC' ACC' ACC' ACC' ACC' ACC'	6350 TCG0 6410 ACG0 A 6470 AGG0 A 6530	O GCG(CCG(V O CGC(L O	GCAT I TCAC T TGGC A	CTG C CTG
G GGT V CAT M	L CGCT L CGTT F	rgga E 463 rgca Q 464 rcag S 464 cccg	10 GCT GGC 30 CTC S	GCGAT	CGGC A ACAT M CGGC G	GGGCA R GGCA H	GGAS M GCGA D ACAS M	IGA I ACT F IGC R SCG	463: TCG: 463: TCG: A 464: GCG: D 465: GCG'	AGG V P0 CGC' L 50 ACGG G 10 I'CG'	TCG(AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	CCCC R ATCC R CCGA E	GGCGA P GCGA E AGCT L	GGC Q AGT: F F TGG!	AGC' AGC' ACC' ACC' ACC' W	6350 TCG0 6410 ACG0 AGG0 AGG0 A 6530 W	O GCG(O CCG(V O CGC(L O GGT(GCAT I ICAC T IGGC A	CCCC P CCTG C CCTC SGTC
G GGT V CAT M CTT	L CGCT L CGTT F CCGC A	rgga 463 rgca Q 464 rcag s 464 cccg R	10 GCT 30 GCTC 30 CCTC H	rGTC S GCGA D CCAT I ACCT	CGGC A ACAT M CCGG G CCGC	rgco R R GCA H	GGAN M GCGAN M CCGAN G	rga I ACT F R GCG G	463: TCG: 463: TCG: A64: GCG: U465: GCG: V465:	30 AGG' V 90 CGC' L 50 ACGG G 10 FCG' V	TGG A TGG D GCG A TGG V	CCCC R ATCC R CCGA E TGGT	GGCGA E AGCT L ICGA	CGCA Q AGTT F IGGA D AACO	AGC: AGC: ACC: ACC: ACC: W 4(6350 TCGG 6410 ACGG A 6470 AGGG GGTG W 6590	GCGC GCGC CCGCC L GGGTC F	GCAT I ICAC T IGGC A ICCC P	CCCC PCTG C CGTC S CGGA E
G GGT V CAT M CTT	L TGCT F FCGC A	rgga E 463 rgca Q 464 rcag S 464 rccg R 465	10 GCT 30 GCTC 30 CTC 50 CCZ	GCAT I ACCT	CGGC A ACAT M CCGC G CCGC A	GGGC R GGCZ H CCCC P	CGAT BCGAT BCGAT ACAT MCCGGG GCGGG	IGA I ACT F IGC R GGCG GCCG	463: TCG. E463: TCG. A464: GCG. D465: GCG. V465: GTG.	30 AGG' V90 CGC' L 50 ACG' GICG' V	TGGG A TGGZ D GCGG A TGGT V	ATCO R ATCO R CCGA E IGGO	GGCGA EAGCT L TCGA EGCGA	ACGO	AGC: AGC: AGC: AGC: AGC: AGC: AGC: AGC:	6350 TCGG 6410 ACGG A 6470 AGGG GGTG W 6590	GCGC GCGC V CCGCC L CGGCT F	GCAT I ICAC T IGGC A ICCC P	CCCC P CCTG C CGTC S CGGA
G GGT V CAT M CTT	L TGCT F FCGC A	rgga E 463 rgca Q 464 rcag S 464 rccg R 465	10 GCT 30 GCTC 30 CTC 50 CCZ	GCAT I ACCT	CGGC A ACAT M CCGC G CCGC A	GGGC R GGCZ H CCCC P	CGAT BCGAT BCGAT ACAT MCCGGG GCGGG	IGA I ACT F IGC R GGCG GCCG	463: TCG. E463: TCG. A464: GCG. D465: GCG. V465: GTG.	30 AGG' V90 CGC' L 50 ACG' GICG' V	TGGG A TGGZ D GCGG A TGGT V	ATCO R ATCO R CCGA E IGGO	GGCGA EAGCT L TCGA EGCGA	ACGO	AGC: AGC: AGC: AGC: AGC: AGC: AGC: AGC:	6350 TCGG 6410 ACGG AGGG A 6530 GGTG W 6590	O GCGC CCGC V O CCGCC L O GGTC F O	FCCC P	CCCC PCTG CCTG CCTC SGGA ECTC
G GGT V CAT M CTT F	L TGCT F FCGC A	rgga E 463 rgca Q 464 rcag S 464 rccg R 465	10 GCT 70 GGC G 30 SCTC S 90 SCC H 50 CC	GCAT I ACCT	CGGC A ACAT M CCGC G CCGC A	GGGC R GGCZ H CCCC P	CGAT BCGAT BCGAT ACAT MCCGGG GCGGG	IGA I ACT F IGC R GCG GCCG	463: TCG: 463: TCG: A64: GCG: U465: GCG: V465:	30 AGG' V 90 CGC' L 50 ACGG G IO V 70 ACG'	TGGG A TGGZ D GCGG A TGGT V	ATCO R ATCO R CCGA E IGGO	GGCGA EAGCT L TCGA EGCGA	ACGO	4 AGCT L 4 GICGA D 4 ACCA Q 4 CGT(W 4 GGGG	6350 TCGG 6410 ACGG A 6470 AGGG GGTG W 6590	O GCGC CCGC V O CGCC L O GGTT F O TGAC	FCCC P	CCCC PCTG C CGTC S CGGA E
GGT V CAT M CTT F GGA	L TGTT F TCGC A	FGGA E 463 FGCA Q 464 CCAG CCAG R 465 CCCT L 466	10 GCT 70 GGC G 30 CCTC S 90 CCC# H 50 CCG# D 10	rgtc S GCGA D CCAT I ACCT L	CGGC A ACAT M CGG G CCGC A	CGGCC A TGCCC R GGCA H CCCCC P	CCGA! M GCCGA D ACA! M CCCGC G	IGA I ACT F IGC R GCG GCG	463: TCG: 463: TCG: A64: GCG: V465: GCG: V465: GTG: 466:	30 30 30 30 30 30 30 30 30 30	TGGG A TGGG D GCGG A TGGG V	RATCCGA E E TGGGT V	GGCCA PGCGA E AGCT L CGA E GCGA	ACGO	4 AGC L 4 4 TCG, D 4 ACC, Q 4 CGT(C W 4 4 CGTCG, D	6350 GCGG 6410 ACGG A 6470 AGGG W 6590 ACCG L 6650	OCCOCY CCCCCY CCCCC CCCCC CCCCC CCCCC CCCCC CCCC	GCAT T TGGC A TCCC P	CCCC P CCTG C CGTC S CGGA E
GGT V CAT M CTT F GGA	L TGCT F TCGC A ACTT F	FGGA 463 FGCA 464 FCAG 464 FCCG 465 FCCT 466 FCTC	10 GCT 170 GGC G 30 SCTC S 90 SCCZ H 50 D 10 GCZ	FGTC S GCGAN I ACCN L ACGO G	ACATA MCCGGC G G CCGCCA ACCTA Y CCGCTA	CGGCA FGCCA H CCCCC P ACGT V	CGAN M GGCGA D ACAN M CCGGC G	IGA I ACT F IGC R GCG GCG GCCG	463 TCG. E463 TCGGAA 464 GCG. V 465 GCG D 465 GTG.	330 V 90 CGCC L 50 GACGG V 70 V ACGG V	TCGGA	RATCOR R COGA E V TIGOCOR R	GGGCGAT	CGCA Q AGTT F F GAACC P ACGC G	44 AGC L 44 41 CGC D 44 ACC Z 44 CGT (W 44 41 AGC GA AGA AGA AGA AGA AGA AGA AGA AGA A	6350 G G 410 G AACGO A A 6470 A 6530 W 6590 L C 6650	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	GCAT T T T T T T T T T T T T	CCCC P CCTG C CGTC S CGA E CCTC S
GGT V CAT M CTT F GGA D GCG	L TGCT F TCGC A ACTT F	TGGA E 463 TGCA Q 464 TCAG S 464 TCCCG R 465 TCCTC L 466 TCTCC	10 GCT 70 GGC 30 GCTC 50 PCG# D 10 GCC# H	FGTC S GCGAN I ACCN L ACGO G	ACATA MCCGGC G G CCGCCA ACCTA Y CCGCTA	CGGCA FGCCA H CCCCC P ACGT V	CGAN M GGCGA D ACAN M CCGGC G	IGA I ACT F IGC R GCG GCCG G	463 TCG: E 463 TCG: A 464 GCG. D 465 GCG: V 465 GTG. D 466 GCG: GCG: GCG: GCG:	330 V PO PO CGC' L 50 GACGG' V 70 V ACG' V 30 ACGGCGG	TCGC A TGG2 D GCGC A TTGG' V	RATCOR R COGA E V TIGOCOR R	GGGCGAT	CGCA Q AGTT F F GAACC P ACGC G	44AGCTOGATAGAGCGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGA	635(641)CGC G 641(641)CGC A 647(647)CGC A 653(GGTCCA W 659(ACCCTCCA L 665(H)CCA H	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	GCAT T T T T T T T T T T T T	CCCC P CCTG C CGTC S CGGA E
G GGI V CAI M CTT F GGA D GCG R	L TGCT F TCGC A ACTT F TCGCT V	GGA 463 464 464 464 464 464 464 464 464 464	10 GCTC GGC30 GCTC S 90 CCC2 H 10 GCC2 H 70	GCGAT L ACCT G ACCT S	ACAT M CCGC G CCCGC A Y	CGGCCAR GGCCACCCCCACACCCCCACACCCCCCACACCCCCCACACCCC	MGCGAMM MGCCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	IGA I ACT F IGC R GCG GCCG	463 TCG: 463 TCG: A464 465 GCG: V465 GTG: D 466 GCG: GCG: GCG: GCG: GCG: GCG: GCG: GC	30 V P0 CGC' L 50 GACGG' V 70 V 30 V 30 ACG' A	TTCGG A TTGGZ D CGCGG A TTGGC V CGAG T	RATCOR R CCGA E V V CCCCC R	GGGCGATE P GGCGATE E GGCGAT M	CCGCA Q AGT: F F F GGA ACCC P ACCCC G G F F F GGA CCCC F F CCCCC G F CCCCC CCCC	44 AGC' L 41 TCG. D 41 ACC. W 41 GCGT(D 41 AGA'	6350 6350 6410 6410 6470 A 66470 W 6590 L 6650 H 6710	DO TO	I ICAC T IGGC A ICCCC P ICGAT I GGGGT V	CCCC P CTG C S CGTC S CGCA E CTC S
G GGI V CAI M CTI F GGA D GGG	L CGTT F CCGC A ACTT F CCGCT V CCGF	TGGA E 463 GCA Q 464 CCA S 464 CCCG R 465 CCCT L 466 ACCCG S	10 GCTC GGC 30 GCTC S 90 GCC H 50 CCG H 70 GGG	FGTC S GCGAA CCAT L ACCT G ACTC S	ACATA ACATA M FCGGG A ACCTA Y CCGT V	CGGCCA ACGCCA H CCCCCA P ACGCCA R	M M GCCGCCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGC	IGA I ACT F IGC R GCG GCG GCGG	463 TCG: 463 TCG: A464 465 GCG: V 465 GTG: D 466 GCG: GGCG: GGCG: GAACC:	330 AGG' V 90 90 50 60 60 60 60 60 60 60 60 60 6	TTCGGA A TTGGG A TTGGG V TTGGG T	RATCCGA R CCGA E E V V TIGCC R R	GGGCGA F AGCT L CGA E D GGGAT M	CCGCA Q AGTT F TGGA AACCC P ACGC G	44AGCTCGTCGTCGTCGTCGTCGTCGTCGTCGTCGTCGTCGTC	635(635) 641(636) 641(641) 641(641) 641(641) 641(641) 641(641) 641(641) 641(641) 641(641) 641(641)	DO TO	I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	CCCC P CCTG C CGTC S CGA E CCTC S

. 14/60

				•				*, 00									
		46730						750					467				
GCGG	GCA	GCAGT	CGA	GAA(GGC	TTC	CACC	GCG	GCCG	GTTC	GCGC'	rgr	GCAC	TAC	CTC	GAG	GG
R	0	Q Y	E	K	À	F	Т	A 7	A G	С	Α	V	Q	Y	L	E	G
•		46790	_										468	330			
000	N C C	CTCCG	a C C	റദേദ	ንውውን	كششات	ገርጥር	GGT	፣ ሞርር	GCGC	ATG.	ACC	CGTC	CGT	TCC	GCGT	$\Gamma T T$
CGG	4CC	S G	פסתנ	CGG	J I I (E, .	v	G	JR	G	*						
G	P		К	G	ш	r		870	V 10	. 0			468	290			
		46850			~ » m/		4 U	2000	-000	·	rccc	caco			ccz	<u>م</u> ررر	יחיםי
TCC		CCTGG	CACA	GGT	GAT	ـ دن	-100	ACG	الالال	CII	I C C C	CGC	469	ころして	.002	1000	
		46910					46	930							mod	77.00	770
ACA	GTG	AGTGC	SGGT	CTT	GATY	CGA	CAAC	:GCC	CGGC	:GGC	AGCA	AGC	JGA —	عالاك	TCC) ACC	JAC m
		V R			I	D	N	A	R R	t Q	Q	Α	E	Р	S	T	T
		ORF1	5	->													
		46970					46	990					470				
ACC	GCA	GGGAG	AGTC	GAT	GGG'	TGA	TCGG	SACC	GGCG	SACC	GGAC	GAT'	TCC	GGAA	ATC(CTC	GCA
		G E		М	G	D	R	T	G I	R	T	Ι	Ρ	E	S	S	Q
_	_	47030					47	7050					470	070			
CAC	~~	AACGC	بلينلينل	ירכית	ርርጥ	റദദ	CGAC	GGC	GGAZ	ATCC	CCAC	CGC	CAC	GGCG	GA	AAC	CCA
		T R		T.	t.	CGG	מינים	G	G 1	r P	Т	A	Т	Α	Е	T	Н
1	А		r	IJ	ם	G		7110		-	-			130			
		47090 GCTGA		ת ת יי	ccc	~~~				יתיכ	ACCT	rcc			CCC	CTT	CAG
				CAA	عاداتات	رور	CGAC	CAG	יטטט	100	V	λ 2	a a	W	D D	E.	S
D	W	L T	R	N	G	А				ے ر	V	Α.	17	190		-	
		47150					4.	7170			~~~	~~~					CCC
		rGGACC	GCTG	GTC	GTT	'CCA	.GCC(CGAG	GACC	JGCA	GGC1	CGC	CCA	CGAC	51C	CGG(oce p
Α	Μ	D R		S	F	Q	P	E	D (3 R	L	Α	H	E	S	G	R
		47210					4	7230						250			~- ~
CTT	بالميلية	ICTCCA	ጥርርጀ	CCC	COT	מכטי	CCTY	$\sim \sim \sim \sim$	ACC	$\Gamma \cap A A$	ጥኅርር	\cdot CTC	GCG	GCGC	i(iA	CTG	GA'I'
	~ .			1000	, C L	UCL	rcar	3000	INC G		1000						<u> </u>
		S I		G	L	H	V	R	T I	N F	G	W	R	R	D	W	I
F	F	S I	E	G	L	Н	V 4	R 7290	T I	N F	G	W	R 47	R 310	D	W	T
F	F	S I	E TCG1	G rgca	L	H CGA	V 4' GAT	R 7290 CGGC	T 1 TTC	N F	GCC1	W CAT	R 47 CGT	R 310 CAA(D GGA	W	Ţ
F	F \GC	S I 47270 CCATCA	E TCG1	G rgca	L	H CGA	V 4' GAT	R 7290 CGGC	T 1 TTC	N F	GCC1	W CAT	R 47 CGT	R 310 CAA(D GGA	W	CGA
F	F \GC	S I 47270 CCATCA I I	E TCG1 V	G rgca	L	H CGA	V 4' GAT I	R 7290 CGGC G	T I TTC F	N F	G	W CAT	R 47 CGT V	R 310 CAA(D GGA	w GTT	CGA
F · CC# Q	F \GC(P	S I 47270 CCATCA I I 47330	E TCGI V	G GC <i>P</i> Q	L AGCC P	H CGA E	V 4.GAT I 4	R 7290 CGGC G 7350	T I CTTC(F)	N F CTCG L G	G GCCI	W CAT I	R 47 CGT V 47	R 310 CAA K 370	D GGA E	W GTT F	CGA D
F · CC# Q	F AGC(P	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC	E TCG1 V	G FGC Q FGC	L AGCC P	H CGP E CGC	V AGATO I 4 AGGC	R 7290 CGGC G 7350 CAAG	T I TTC(F I GGCC	N F CTCG L G GAGC	GCCI GCCI L	W CAT I SCAA	R 47 CGT V 47 CAT	R 310 CAA K 370 CAA	D GGA E CGC	GTT F	CGA D
F · CC# Q	F AGC(P	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H	E TCG1 V ACG1	G TGC# Q TGCT L	L AGCC P TGGC A	H CGA E E CGCA	V 4' GAT' I 4' AGGC' A	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K	T I TTC(F) GGCC(A	N F CTCG L G GAGC	GCCI GCCI L	W CAT I SCAA	R 47 CGT V 47 ACAT	R 310 CAA K 370 CAA N	D GGA E CGC	GTT F	CGA D
F CC? Q CG0 G	F .GC(P STG' V	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H	TCG1 V ACG1	G TGC# Q TGCT L	L AGCC P TGGC A	H CCG# E CGC# Q	V 4' GAT(I 4' AGGC A 4	R 7290 GGGC 7350 CAAG K 7410	T I TTC(F : GGCC(A :	N F CTCG L G GAGC E F	GCCT GCCT L CCGGC	W CAT I SCAA N	R 47 CGT V 47 ACAT I 47	R 310 CAA K 370 CAA N 430	GGA E CGC A	GTT F CGT V	CGA D CCA Q
F CC# Q CG0 G	F .GC(P STG' V	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA	TCGT V ACGT	G FGCA Q FGCA L	L AGCC P TGGC A	H CCGA E CGCA Q	V 4'AGAT(1 4'AGGC(A 4	R 7290 G G 7350 CAAG K 7410	T I CTTCC F O GGCCC A CAAC	N F CTCG L G GAGC E F	GCCT GCCT CCGGC G	W CAT I CAA N	R 47 CGT V 47 CAT I 47	R 310 CAA K 370 CAA N 430 CCG	GGA E CGC A	GTT F CGT V SCTC	CGA D CCA Q
F CC? Q CG0 G	F .GC(P STG' V	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T	TCG1 V ACG1 V ACG1	G TGC? TGC? L TGC?	L AGCC P TGGC A AGGC A	H CGA E CGA CGA T	V 4.GAT(1 4.GGC(A 4.CCCG	R 7290 GGGC 7350 CAAG K 7410 CAGG	T I CTTC(F) GGCC(A) CAAC	N F CTCG L G GAGC E F	GCCT GCCT L CCGGC	W CAT I CAA N	R 47 V 47 ACAT I 47 CCA H	R 310 CAAC K 370 CAAC N 430 CCG	GGA E CGC A	GTT F CGT V	CGA D CCA Q
F CCP Q CGC G G	F GCC P STGC V	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P I	TCGI V ACGI V ACCI	G PGC# Q TGC# L TGC#	L AGCC P TGGC A AGGC A	H E E CGC# Q CGAC	V 4.GAT(I 4.GGC(A CCCG R 4	R 7290 G G 7350 CAAG K 7410 CAGG S 7470	T I CTTCC F GGCCC A CAAC N	N F CTCG L G GAGC E F TAC# Y T	G GCCT CCGGC CCGGC	W CAT I SCAA N SCGT	R 47 V 47 ACAT I 47 CCA H 47	R 310 CAA X 370 CAA N 430 CCG R	GGA E CGC A CGG	GTT F CGT V SCTC S	CGA D CCCA Q CGAA K
F CCP Q CGC G G	F GCC P STGC V	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T	E TCGI V ACGI V CCCI	G FGC? C FGC? L FGC? Q AGT?	L AGCC P TGGC A AGGC A	H CGA	V 4' GAT(1 4' AGGC(A CCCG R 4	R 7290 G G 7350 CAAG K 7410 CAGG	T I CTTCC F I CGCCC A CAAC N CGCCC	N F CTCG L G GAGC E F TAC F Y T	GGCCT CGGCCT CGGCC ACCGC	W CAT I SCAA N GCGT V	R 47 CGT V 47 CAT I 47 CCA H 47	R 310 CAA K 370 CAA N 430 CCG R 490	GGA CGG CGA	W GTT CGT V SCTC S	CGA D CCA Q GAA K
F CCP Q CGC G G	F GCC P STGC V CCTC S	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P I	E TCGI V ACGI V CCCI	G FGC? C FGC? L FGC? Q AGT?	L AGCC P TGGC A AGGC A	H CGA	V 4' GAT(1 4' AGGC(A CCCG R 4	R 7290 G G 7350 CAAG K 7410 CAGG	T I CTTCC F I CGCCC A CAAC N CGCCC	N F CTCG L G GAGC E F TAC F Y T	G GCCT CCGGC CCGGC	W CAT I SCAA N GCGT V	R 47 CGT V 47 CAT I 47 CCA H 47 CCT L	R 310 CAAC X 370 CAAC A 430 CCG R 490 CGT	GGA CGG CGA	W GTT CGT V SCTC S	CGA D CCA Q GAA K
F CCP Q CGC G G G CT L	F GCC P STG' V CCT' S CCC	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T 47450 GGTTCA	TCGT V ACCCT ACCCT ATCGA	G PGCA Q TGCA L PGCA Q AGTA Y	L AGCC P TGGC A AGGC A ACTT	H CCGA E CGCA CGAC T CCAA	V 4 AGATO AGGCO A ACCCG R 4 ACGG G A	R 7290 G G 7350 CAAG 7410 CAGG T 7530	T I CTTC(F) GGCC(A) CAAC N GCGC R	N F CTCG L G GAGC E F TAC F Y T CCG F	GGCCT CGGCC CGGCC CGGCCGC AGCCGC	W CAT I SCAA N SCGT V SGAT	R 47 CGT V 47 CAT I 47 CCA H 47 CCT L	R 310 CAAC K 370 CAAC N 430 CCGC V V 550	GGA CGC A CGG CGA	GTT F CGT V CTC S ACGT V	CGA D CCA Q GAA K
F CCP Q CGC G G G CT L	F AGCO P STG V CTO S FCC R	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T 47450 GGTTCA F 1	TCGI V ACGI CCCI ATCGI	G G Q TGCT L TGCA Q AGTA Y	L AGCC P TGGC A AGGC A ACTT	H CGA CGAC T CGAC N CGAC	V 4 AGATO AGGCO A CCCG R 4 ACGG G ACGG G ACCCT	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CAGC S 7470 CACC T 7530	T I CTTC(F) GGCC(A) CAAC N GGCGC R CAAG	CCG	GGCCT CCGGC ACCGC GAGCCC AGCCC	W CAT I GCAA N CGGT V GGAA I GGAA	R 47 CGT V 47 CCA H 47 CCI L 47 ACAT	R 310 CAAC K 370 CAAC N 430 CCGC R 490 CGT V 550	D GGA E CGC A CGG G	W GTT F CGT V GCTC S ACGT V	CGA D CCA Q GAA K
F CCP Q CGC G G CCC V CCC	F AGCO P STG V CTO S FCC R	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T 47450 GGTTCA F 1	TCGI V ACGI CCCI ATCGI	G G Q TGCT L TGCA Q AGTA Y	L AGCC P TGGC A AGGC A ACTC	H CGA CGAC T CGAC N CGAC	V 4 AGATO AGGCO A CCCG R 4 ACGG G ACGG G ACCCT	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CAGC S 7470 CACC T 7530	T I CTTC(F) GGCC(A) CAAC N GGCGC R CAAG	CCG	GGCCT CCGGC ACCGC GAGCCC AGCCC	W CAT I GCAA N CGGT V GGAA I GGAA	R 47 CGT V 47 CCA H 47 CCI L 47 ACAT	R 310 CAAC K 370 CAAC N 430 CCGC R 490 CGT V 550	D GGA E CGC A CGG G	W GTT F CGT V GCTC S ACGT V	CGA D CCA Q GAA K
F CCP Q CGC G G G CT L	F AGCO P STG V CTO S FCC R	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T 47450 GGTTCA F I 47510	TCGT V ACCCT L ATCGA TCGA CAGGG	G G Q TGCT L TGCA Q AGTA Y	L AGCC P TGGC A AGGC A ACTC	H CGA CGAC T CGAC N CGAC	V 4AGATG I 4AGGCG A CCCG R 4ACGG G 4ACGG	R 7290 G G 7350 CAAG K 7410 CAG T 7530 GCAG R	T I CTTCC F OGGCCC A OGGCCC N CAAC N CGCCC R OGCCC R OGCCC K	CCG	GGCCT CCGGC ACCGC GAGCCC AGCCC	W CAT I GCAA N SCGT V GGAA I GGAA	R 47 CGT V 47 CCAT I 47 CCA H 47 ACAT M	R 310 CAAC K 370 CAAC N 430 CCGC R 490 CGT V 550	GGA E CGG G CGA D	W GTT F CGT V GCTC S ACGT V	CGA D CCA Q GAA K
F CCP Q CGC G G CCC L CCC Q	F AGCO P TOTO S TOCO R AGT	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T 47450 GGTTCA F I 47510	E TCGT V ACCCT L ATCGE E ATCGE CAGGG	G G G G C C C C C C C C C C C C C C C C	L AGCC P TGGC A AGGC A ACTT F	H CCGA CGCA T TCAA N GGGT F	V 4 AGATO 1 4 AGGCO A CCCG R 4 ACGGO G 4 ACGGO L 4	R 7290 CGGG G 7350 CAAG K 7410 CAGG T 7530 CGCGG R	T I CTTCC F OCACC N CCACC R CC	CCGCAR	GGCCT CCGGC CGGC CGGCCG CGGCCG AGCCC AGCCC	W CAT I I SCAP N GCGT V GCGT I I GGAP N	R 47 V 47 ACAT I 47 ACAT L 47 ACAT M 47	R 310 CAAC K 370 CAAC N 430 CCG R 490 CGT V 7610	GGA E CGG G CGA D	GTT F CGT V SCTC S ACGT V	CGA D CCCA Q CGAA K NGCT L
F CCP Q CGC G G CCC CCC Q CCC Q GT	F AGCO P STG V CT S R AGT S	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T 47450 GGTTCA F I 47510 CCCGAGO	E TCGT V ACGCT L ATCGA ATCGA CAGGG C	G Q Q TGCT L TGCA Q AGTA Y CCG A	L AGCC P F F F CGTC W	H CCGA CCGAC T TCAA N F ACC	V 4AGATO 1 4AGGCO A 4ACCGG G 4ACCGG L 4ACGGAA	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CAGC T 7530 CACC T 7530 CCACC	T I CTTCC F OCAAC N CCAAC R CCAAC R CCAAC	CCGAR	GGCCTGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	W CCAT I I GCAA N GCGT V I GGGAT I GGGAA N CCCG	R 477 CGT V 477 ACAT I 477 CCCA H 477 CCCI L 477 ACAT M 47 TCGG	R 310 CAA(K 370 CAA(N 430 CCGG R 490 CCGT V 550 CGGT V 610 CGGA	GGA CGG CGA CGGA DCGT V	W GTT F CGT V GCTC S ACGT V TCGA	CGA D CCCA Q GGAA K NGCT L AGGT V
F CCP Q CGC G G CCC L CCC Q	F AGCO P STG V CT S R AGT S	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T 47450 GGTTCA F I 47510 CCCGAGO E (47570 GACGACO	E TCGT V ACCCT L ATCGA TCGA CAGG CAGG CAGG CAGG CAGG CAG	G Q Q TGCT L TGCA Q AGTA Y CCG A	L AGCC P F F F CGTC W	H CCGA CCGAC T TCAA N F ACC	V 4GATG AGGCG A CCCG R 4CCGG G ACGGG G ACGGG ICCT L 4CGAA	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CACC T 7530 CCTTC F	T I CTTCC F GGCCC A CAAC N CAAC R CAAG CCAAG R CCCGG	CCGAR	GGCCTGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	W CCAT I I GCAA N GCGT V I GGGAT I GGGAA N CCCG	R 477 CCGT V 477 ACAT I 477 CCCA H 477 CCCT L 477 ACAT M 477 CCGC A	R 310 CAA(K 370 CAA(N 430 CCGT V 550 CGGT V 610 CGCA Q	GGA CGGG CGA DCGGG V	W GTT F CGT V GCTC S ACGT V TCGA	CGA D CCCA Q GGAA K NGCT L AGGT V
F CCP Q CGC G G CCC L CCC Q CCC Q GT F	F AGCO P STG V CTO S R AGT S TCG	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P T 47450 GGTTCA F I 47510 CCCGAGO E (47570 SACGACO	E TCGT V ACCCT L ATCGA CAGGG CAGGG CTGC	G G G G G G G G G G G G G G G G G G G	L AGCC P F F AGGC A AGGC A AGCT W AGC H	H CCGA E CCGCI T TCAI N F ACCC	V 4GATG 1 4GGCG A CCCG R 4CCCG G 4CCCT L 4CGAA	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CAGC T 7530 CACC R 75590 CTT	T I CTTCC F GGCCC A CAAC N CCAAC R CCAAG R CCGGG R O	TCGA CCGA CCGA CCGA CCGCA CCCCA CCCCCA CCCCCA CCCCCA CCCCCA CCCCCA CCCCCA CCCCCA CCCCCA CCCCCC	GGCCTGCGCCGCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	W CCAT I I ACCOM N GCGT V ACCOM I ACCOM N CCCGT V	R 477 477 CCCA H 477 CCCA H 477 CCCA M 477 CCCA A A A A A A A A A A A A A A A	R 310 CAA(K 370 CCAA(N 430 CCCG R 4490 CCGT V V550 TGGT V CCGCA Q	GGGA CGGA CGGA CGGA CGGA CGGA CGGA	W GTT F CGT V GCTC S ACGT V TCGA E R	CGA D CCCA Q GGAA K CGCT L AGGT V
F CCF Q CGC G G CCC L CCF V CCF Q GT F	F AGCO P V CTO S R AGT CC TCC TCC TTCC TTCC TTCC TTCC	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P I 47450 GGTTCA F I 47510 CCCGAGO E (47570 SACGACO	E TCGT V ACCCT L ATCGA TCGA CAGGG CAGGG CTGCC CTACGC	G G G G G G G G G G G G G G G G G G G	L AGCCO P F F AGGCO A ACTT W AGCCO H ACGCO A A ACCCO A ACGCO A	H CCGA E CCGCA T TCAA N F ACCC P	V 4GAT(1 4 AGGC(A 4 CCCG R 4ACGG G 4CCCT L 4CGAA CGAA TGAA	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CAGC T 7530 CACC T 7530 CTTC	T I CTTCC F OGGCC N CAAC N CAAC R CCAAG R CCGGG R CCGGG	TTCGL GAGCE FTACFY TACFE R 18 CTGGC W 18 CTG	GGCCTGGCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	W CCAT I I ACCAT I I ACCAT I A	R 477 CCGT V 477 ACAT I 477 CCCA H 477 CCCT L 477 ACAT M 477 CCGC A 477 TCGC	R 310 CAA(K 370 CAA(N 430 CCGG R 490 CCGT V 550 CGGT V 610 CGCA Q 7670	GGGA CGGA CGGA CGGA CGGA CGGA CGGA CGGA	W GTT F CGTT V GCTC S ACGT V TCGA E R GCGG	CGA D CCCA Q GGAA K NGCT L AGGT V
F CCF Q CGC G G CCC L CCF V CCF Q GT F	F AGCO P V CTO S R AGT CC TCC TCC TTCC TTCC TTCC TTCC	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA GGTTCA F I 47510 CCCGAGO E (47570 GACGACO D I 47630 TTGCACO	E TCGT V ACGT L ATCGA ATCGA CAGG CAGG CAGG CAGG CAGG ATCGA A	G G G G G G G G G G G G G G G G G G G	L AGCCO P F F AGGCO A ACTT W AGCCO H ACGCO A A ACCCO A ACGCO A	H CCGA E CCGCA T TCAA N F ACCC P	V 4GATGAACCCG A 4CCCGG ACCCG ACCCG ACCGG ACCG ACCGG AC	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CACC T 7530 CTTC F 1765 ACATC	T I CTTCC F GGCCC A CAAC N CAAC R CAAG CCAAG CCA	CCTGGL	GGCCTGGCGGCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	W CCAT I I GCAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	R 477 CCGT V 477 CCCA H 477 CCCA H 477 CCCA A 47 TCCG A 47 TCCG A TCCGC A TCCCC A TCCC A TCCCC A TCCC A T	R 310 CAA(K 370 CAA(N 430 CCGT V V550 FGGT V 7610 Q 7670 A	GGAACGGACGGACGGACGGACGGACGGACGGACGGACGG	W GTT F CGTT V GCTC S ACGT V TCGA E R GCGG	CGA D CCCA Q GGAA K NGCT L AGGT V
F CCP Q CGC G G CCC L CCC Q CCT F GA M	F AGCO P V CTO S TCC R AGT TCC TTCC TTCC TTCC TTCC TTCC TTCC T	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA P I 47450 GGTTCA F I 47510 CCGAGO E (47570 GACGACO D I 47630 CTGCACO	E TCGT V ACCCT ACCCT ATCGA CAGG CAGG CAGG CAGG C	G G G G G G G G G G G G G G G G G G G	L AGCCO P TGGCO A AGGCO A ACTT F CGTCO W AGCCO H ACCC V	H CCGA E CCGCA T TCAA N F ACCC P TGG V	V 4GAT(1 4 AGGC(A 4 CCCG R 4ACGG G ACCGG ICCT L 4CGAA TGAA	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CACC T 7530 CTTC F 1765 ACATC M 1771	T I CTTCC F OGGCC N CAAC N CAAC R CCAAG R CCAAG CCAAG CCAAG O CCAAG O CCAAG O CCAAG O CCAAG O CCAAG O O CO O O O O O O O O O O O O O O O O	TTCGL GAGCE FTACF SCGCF R 1 CTGGCF R 1 CTGGC	GGCCTGGCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	W CCAT I I GCAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	R 477 CCGT V 477 CCCA H 477 CCCA H 477 CCCA A ATTCCC A 41 TTCCC L 41	R 310 CAA(K 370 CAA(N 430 CCGT V V550 CGGT V V610 CGCA Q 7670 A	GGAACGCTCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	W GTT F CGTT V CCTC S ACGT V TCGA E R GCGT V	CGA D CCCA Q GGAA K NGCT L AGGT V GGGC A
GGT GA M	F AGCO P V V CTO S AGTTCC C TTCC TTCC TTCC TTCC TTCC TTCC	S I 47270 CCATCA I I 47330 TGCTGC L H 47390 CCCCGA GGTTCA F I 47510 CCCGAGO E (47570 GACGACO D I 47630 TTGCACO	TCGT V ACGCT L ATCGA CAGGG CAG	G G G G G G G G G G G G G G G G G G G	L AGCCO P TGGCO A AGGCO A ACTT W AGCCO W ACCCO A ACCCO	H CCGA E CGCA Q CCGAC T T CAA N F ACCC P TGG V CGGG	V 4GAT(1 44GGC) A 4CCCG R 4ACGGG G 4ACGGG ICCT L 1GAACGAACGAACGAACGAACGAACGAACGAACGAACGAA	R 7290 CGGC G 7350 CAAC K 7410 CACC T 7530 CTTC F 1765 ACAT M 1771	T I CTTCC F GGCCC A CAAC N CAAC R CAAG CCAAG CCA	TTCGL GAGCE TACA TACA P CCGA R TGGG W TCCTGG L GCTCG	GGCCTGGCGGCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	W CCAT I I GCAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	R 477 CCGT V 477 CCAT I 477 CCCA H 477 CCCT L 47 TCCG A 47 TCCG A TTGCC TTGCC TTGCC	R 310 CAA(K 370 CAA(N 430 CCGR R 490 CCGT V 7550 CGGA Q 7670 A 7730 CCGA	GGAACGC	W GTT F CGTT V CCGA CGT C CGA E CGCGA CGCA	CGA D CCA Q GGAA K CGCT L AGGT V GGGC A

15/60

								,										
		47750						4777	70					47	7790)		
CCA	aac	CCGGC	ССТ	C D	CTC	CTT	יב יי	TCGC	3000	GGG	בר אר	יררר	GGC	CAZ	CAA	CAC	rgaz	CAG
CCA	.000	. 20002.	7	OCA	~ ~	211	.CA	2000	JC 01		m		2000	AT.	NT.	M		_
Q	Α	R L	ь	н	S	r				G	.1.	Р	Α				1/4	S
		47810						4783	-						7850			
CCT	CCT	GAGCTO	CAT	CTC	CGA	CGT	$^{\circ}GC$	GCGC	CAC	GCC	CGA	GTT	rcg1	rgc λ	AGCG	CGC	SCCC	CCC
		S W													R			
L	ı		Τ.	5	D	V				I	Ŀ	Ľ	V				11	T.
		47870						4789							7910			
GCT	'GCC	CGACA	rcga	.GCG	CAG	CGG	GT	GGA:	rcca	SCCG	CGA	CGP	ACGO	SCA?	rcg <i>i</i>	AGC 2	ACG <i>I</i>	AGGA
		D I						I								Н	E	E
ы	-									• • •			_		7970		_	_
		47930						4795										
GAA	GAA	GTACT	rcga	CGT	$\Gamma\Gamma\mathcal{Y}$	'CGG	GCG'	TCAC	.'GG'	IGGC	GAC	CAC	SCGI	ACCC	3CGP	AGG'	I'CA/	ACTC
K	ĸ	Y F	D	V	F	G	V	\mathbf{T}	V	Α	\mathbf{T}	S	D	R	E	V	N	S
••		47990						4801							3030			
												2000	000				ו ג סח	
GTG	GA'I	GCAGC	JGC'I	'GC'I	CIC	GCC.	الحال	CCAA	ACA.	ACGC	occ.	الحال ا	ICGC	LCC.	I.CC.1	.טט.	ICAA	AGGA
W	M	O P	L	\mathbf{L}	S	P	Α	N	N	G	L	L	Α	L	L	V	K	D
		48050						480	7.0					48	3090)		
~> ~		GCGGCA(- O.M.	0003	000					TV-CC	יר אר	000	1000				T/C/27	COM
		CGGCAC	-G1"I	GCP		.GC 1	ועט	160	40C	1600	CAC	بري.	100t	الحال	عاد تات	OA.		
I	G	GТ	L	Н	Α	L	V	Q	ᆫ	R	Т	E	Α	G	G	M	D	V
		48110						4813	30					48	3150)		
CCC	CCI	GCTGG	ccc	ጥልር	CCT	YCC I	ነርጥ	acc:	100	CGZ		ረጉ የ	ACG(CG	ACGO	CCC	CGZ	AGGA
																P	E	E
Α	E	L A	P	.1.	V	н		Q			N	Y	Α			_	E	E
		48170						481							3210			
CTTT	\mathbf{r}	SACCGG(בידים	יתכיו	GGZ	CTZ	ACG	TGT'	rga.	ACGI	rgcc	CGCC	CTC	CGC	AGGT	rcc(GCTA	ACGA
		PA													V			
r	K		I	V	U	1				٧	-	11	ی	-			-	D
		48230						482							8270			
CGC	CATC	GCACT	CCGA	IGGA	AGGC	GCG(GCC	GGT	PCT.	ACCO	SCA	ACGZ	AGA	ACC	GGT∤	\CA'	TGC:	IGAT
Δ		H S	E	E	G	G	R	F	Υ	R	N	F.	N	R	Y	M		
-	**	-	-	_	J	_		483			••	_			8330		_	_
		48290															~~~	
CGA	AGG:	rgcccg																
E	V	PΑ	D	F	D	Α	S	A	Α	P	D	Η	R	W	M	T	F	D
		48350						483	70					4	8390)		
003	030	CACCT.	X C C I		מכיכום	200					ר א זיים	\	TCC				CA	ጥልጥ
CCP			ACC1	الحرا	الالحال	ماجاد	HUA	الحال الم	MCI.	ACG.	CA	1CM	100	4GC	100	JCA.		
Q	Ι	T Y	L	L	G	н									R		1	I
		48410						484	30					4	845()		
CCC	יכתע	GCGCCT	cccc	CCT	ירים א	A C A	~C A	GGA		CCGC	TATO	SAAS	ACG	CGC	CCTY	SAC	CGA	CCTG
								T				J u				J	· · · ·	
Α	С	A S	Α	V	Y	.1.	K	. 1	A	G			_	_	_	_	_	_
											М	K	R	Α	L	'1'	D	L
											ORI	717		->				
		48470						484	٩n					4	8510	ገ		
										~ ~ ~		~~~		_		-	~ ~ ~	~~m~
		CTTCGG														الال	GAC	JGTC
Α	I	F G	G	₽	Ε	Α	F	L	Η	${f T}$	\mathbf{L}	Y	V	G	R	P	${f T}$	V
		48530						485							8570	0		
000		CCGGGA	~~~	- mm	`mm	300	~~~				200	~~m	~ ~ ~ ~				$\sim \sim$	23.00
	JGA(CCGGGA	GCGC	2,1,1,	_TT	الحال			GGA	GIG	المحاد	JC 11	GAA	CAA	CAA	-16	GC 11	JACC
G			Þ	F	F	Α	R	L	E	W	Α	L	N				L	Τ'
	D	R E	17	-					1 0					Λ	$\alpha \in \mathcal{I}$	^		
	D			•				486	ΤO					4	863	U		
אאר	_	48590			200	רבים	تست			CCG	ാഗസ	مصرر	$CC\Delta$				ጥርጥ	CCGC
	CGG	48590 CGGACC	ACT(GTY				CGA	GGG					CCT	GGC	GGG		
	_	48590 CGGACC G P	ACT(GTY				CGA E	GGG G	R				CCT L	GGC(GGG G		
И	G G	48590 CGGACC G P 48650	ACT(L	GGT(V	R	E	F	CGA E 486	GGG G 70	R	V	Α	D	CCT L 4	GGC(A 869	GGG G 0	V	R
И	G G	48590 CGGACC G P 48650	ACT(L	GGT(V	R	E	F	CGA E 486	GGG G 70	R	V	Α	D	CCT L 4	GGC(A 869	GGG G 0	V	R
N CAC	GGG(G	48590 CGGACC G P 48650 CGTGGC	ACT(L CAC(GGTY V CTG(R CAA	E CGC	F GAC	CGA E 486 GGT	GGG G 70 CGC	R GCT	V GCA	A ACT	D GGT	CCT L 4 GCT	GGC(A 869 GCG(GGG G 0 CGC	V GAG	R CGAC
N CAC	GGG(G	48590 CGGACC G P 48650 CGTGGC V A	ACT(L CAC(T	GGTY V CTG(R CAA	E CGC	F GAC	CGA E 486 GGT V	GGG G 70 CGC A	R GCT	V GCA	A ACT	D GGT	CCT L 4 GCT L	GGC0 A 869 GCG0 R	GGG G 0 CGC A	V GAG	R CGAC
N CAC H	- CGGGG G CTGG	48590 CGGACC G P 48650 CGTGGC V A 48710	ACTO L CACO T	GGT(V CTG(C	R CAA N	E CGC A	F GAC T	CGA E 486 GGT V 487	GGG 70 CGC A 30	R GCT L	V GCA Q	A ACT L	D GGT V	CCT L 4 GCT L 4	GGC6 A 869 GCG6 R 875	GGG G 0 CGC A 0	V GAG S	R CGAC D
N CAC H	- CGGGG G CTGG	48590 CGGACC G P 48650 CGTGGC V A	ACTO L CACO T	GGT(V CTG(C	R CAA N	E CGC A	F GAC T	CGA E 486 GGT V 487	GGG 70 CGC A 30	R GCT L	V GCA Q	A ACT L	D GGT V	CCT L 4 GCT L 4	GGC6 A 869 GCG6 R 875	GGG G 0 CGC A 0	V GAG S	R CGAC D

and the control of th

16/60

48790 TGGCTGGGGCTGGAACCGGTGTTCTGCGACGTGGACCCCGAGACCGGCCTGCTCGACCCC WLGLEPVFCDVDPETGLLDP 48850 48830 48870 GAGCACGTCGCGTCGCTGGTGACACCGCGGACGGCGCGATCATCGGCGTGCACCTGTGG E H V A S L V T P R T G A I I G V H L W 48890 48910 48930 GGCAGGCCCGCTCCGGTCGAGGCGCTGGAGAAGATCGCCGCCGAGCACCAGGTCAAACTC G R P A P V E A L E K I A A E H Q V K L 48970 48990 48950 F F D A A H A L G C T A G G R P V G A F 49030 49010 49050 GGCAACGCCGAGGTGTTCAGCTTCCACGCCACGAAGGCGGTCACCTCGTTCGAGGGCCGGC G N A E V F S F H A T K A V T S F E G G 49090 GCCATCGTCACCGACGACGGCTGCTGGCCGACCGCATCCGCGCCATGCACAACTTCGGG AIVTDDGLLADRIRAMH.NFG 49150 49130 ATCGCACCGGACAAGCTGGTGACCGATGTCGGCACCAACGGCAAGATGAGCGAGTGCGCC I A P D K L V T D V G T N G K M S E C A 49210 GCGGCGATGGGCCTCACCTCGCTCGACGCCTTCGCCGAGACCAGGGTGCACAACCGCCTC A A M G L T S L D A F A E T R V H N R L 49250 49270 AACCACGCGCTCTACTCCGACGAGGTCCGCGACGTGCGCGCGTATCCGTGCACGCGTTC NHALYSDELRDVRGISVHAF 49330 49310 49350 GATCCTGGCGAGCAGAACAACTACCAGTACGTGATCATCTCGGTGGACTCCGCGGCCACC D P G E Q N N Y Q Y V I I S V D S A A T 49390 49410 49370 GGCATCGACCGCGACCAGTTGCAGGCGATCCTGCGAGCGGAGAAGGTTGTGGCACAACCC G I D R D Q L Q A I L R A E K V V A Q P 49450 49470 49430 TACTTCTCCCCGGGTGCCACCAGATGCAGCCGTACCGGACCGAGCCGCCGCTGCGGCTG Y F S P G C H Q M Q P Y R T E P P L R L 49510 49530 49490 GAGAACACCGAACAGCTCTCCGACCGGGTGCTCGCGCTGCCCACCGGCCCCGCGGTGTCC ENTEQLS DRVLALPTG PAVS 49550 49570 49590 AGCGAGGACATCCGGCGGGTGTGCGACATCATCCGGCTCGCCGCCACCAGCGGCGAGCTG S E D I R R V C D I I R L A A T S G E L 49610 49630 49650 ATCAACGCGCAATGGGACCAGAGGACGCGCAACGGTTCGTGACGACCTGCGCCACAAGTG I N A Q W D Q R T R N G S * 49690 49670 49710 CCAGGAGGTTCGCTCCCCGATGAACACAACTCGTACGGCAACCGCCCAGGAAGCGGGGGT M N T T R T A T A Q E A G V ORF18 ---> 49730 49750 49770 * CGCCGACGCGCGCCCGGACGTCGACCGGCGGGCGGTCGTGCGGGCGCTGAGCTCGGA A D A A R P D V D R R A V V R A L S S E

17/60

STATEST STA			49790)				49	810					498	330			
V	CCTO	~~~		, ביתר אר	CGG	CGC	cggr			ACGO	CGA	CGT	GCA	GGC	CGCC	CCG	GCT(CGC
19850					COO.	Δ	G	ח	G D) A	D	V	0	Α	Α	R		
CGACCTCGCCGGCACTACGGGGCGCACCGGTTCACGCCGCTGGAGCAGACGCGTGCGCG D L A A H Y G A H P F T P L E Q T R A R 49910 49910 49910 49930 49950 GCTCGGCCTGGACCGCGCGGGGTTCGCCCACCTGCTGGACCTGTTCGGCCGCATCCCGGA L G L D R A E F A H L L D L F G R I P D 49970 CCTGGGCACCGCGGGGGCGACGGTCCGGCGGGCAAGTACCTGGTCCAACCACGATCAAGC L G T A V E H G P A G K Y W S N T I K P 50030 CCTGGACGCCGCACGGCGCACTGGACCGGGGCGCAAGTACCTGACCACACCATCAACCACATCAAGC L D A A G A L D A A V Y R K P A F P Y S 50030 CGTCGGCCTGTACCCCGGGCCGACTGCTGCATCGCTTACCGCAAGCCTTCCCCTACAG L D A A G A L D A A V Y R K P A F P Y S 50110 CGTCGGCCTGTACCCCGGGCCGACTGGACGCGGCGGTTCACGCAAGCCTTCCCCTACAG C D A A G A L D A A V Y R K P A F P Y S 50150 CGTCGGCCTGTACCCCGGGCCGACTGGACGCGGGGGCAACGAGCCTTCCGCTTCCCCTACAG C A R Y E A A S V P A G N E T L A A I I 50130 CGTCGACGAGGGCCCACTGGTCCGGGCGAACGAGACGCTGCCGGGGTACAT C A R Y E A A S V P A G N E T L A A I I 50210 S0230 CGACCAAGCCCGGACAACCCGAAGCGGACGACGAGACGCTGGACCGCTTCTCCACCACGGACACCCGAGCGACGACGACGACGACGACGAC	٧	3			0		0			• • •	_	•	×					
D L A A H Y G A H P F T P L E Q T R A R 49910 49930 49930 GCTCGGCCTGGACCGCGCGGAGTTCGCCCACCTGCTCGACCTGTTCGCCGCATCCCGGA L G L D R A E F A H L L D L F G R I P D 49970 CCTGGGCACCGCGGTGGAGCACGGTCCGGCGGCAAGTACTGGTCCAACACGATCAAGCC L G T A V E H G P A G K Y W S N T I K P 50030 GCTGGACGCCGCAGGCGCACTGGACGCGGGGGGAAGTACTGGTCCAACACGATCAAGCC L D A A G A L D A A V Y R K P A F P Y S 50090 GCTCGGCCTGTACCCCGGGCGCACGTGCATGTTCCGCCAAGCCTGCCT	003/	201	47000	י יירררא	⊂നമ	ccci	2000			ייייר אר	ccc	COTO	CCA			306	TGC	GCG
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##	CGA	JC 1	Y GCCC	SCUCA	CIA		30Cl	JCAC U	D E	, m	ם.	GC I	GGA E		ጥ	B B		
GCTCGGCCTGGACCGCGGAGTTCGCCCACCTGCTCGACCTGTTCGCCGCATCCCGGA L G L D R A E F A H L L D L F G R I P D	ט	L			Y	G	A			1	F	П	خلا			10	23	•
L G L D R A E F A H L L D L F G R I P D 49970 CTGGGCACCGGGTGGAGCACGGTCGGCGGGGCAAGTACTGGTCCAACACGATCAAGCC L G T A V E H G P A G K Y W S N T I K P 50030 GCTGGACGCCGAGGCGCACTGGACGGCGGGGTTACCGCAAGCCTTCCCCTACAG L D A A G A L D A A V Y R K P A F P Y S 50090 CCTCGGCGCTGTACCCCGGGCGGCGTCTACCGCAAGCCTTCCCCTACAG L D A A G A L D A A V Y R K P A F P Y S 50150 CCTCGGCCTGTACCCCGGGCGGCGACTTCTCCCCTACAG V G L Y P G P T C M F R C H F C V R V T 50150 CGTGCCGCTACGAGGCCGCATCGGTCCATCTCCCGCAAGCCTTCCCCTACAG G A R Y E A A S V P A G N E T L A A I I 50210 CCACGAGGTGCCCACGGACAACCCGAAGGCATTACATGTCGGCGCGCGATCAT G A R Y E A A S V P A G N E T L A A I I 50210 CCACGAGGTGCCCACGGACAACCCGAAGGCATTACATGTCGGCGCGCGATCAT G A R Y E A A S V P A G N E T L A A I I 50210 S0230 CCACGAGGTGCCCACGGACAACCCGAAGGCGATTACATGTCGGCGCGCGGATCAT T N P G L G E L V S H A A G R G F D L T 50330 CCTCTACACCCAACGCCTTCGCCCTCACCGAGCAGCACGCCGCGGTTTTCGACCTCAC T N P G L G E L V S H A A G R G F D L T 50330 S0330 S033			49910) 		~~~	~~~	45	1930	·m~~n	100 N	CCE	omm/			ייחיתי		C A
## 49910	GCT	CGG	CCTGC	3ACCG	CGC	GGA	G.T.T.(١٠٠٠	CACC	. 160 1	ADJ.	CCT	יונט		-66	~WT		עסט
CCTGGGCACCGCGGTGGAGCACGGTCCGGCGGGCAAGTACTGGTCCAACAGGATCAAGCC L G T A V E H G P A G K Y W S N T I K P 50030 GCTGGACGCCGCAGGCGCACTGGACGCGGCGGTCTACCGCAAGCCTGCCT	Ļ	G			Α	E	F.			بل د	ע	'n	r	G E A	.K	1	P	D
L G T A V E H G P A G K Y W S N T I K P 50030 GCTGGACGCCGCAGGCGCACTGACGCGGCGGCTCTACCGCAAGCCTGCCT			49970)											~	~ - ~	~~~	000
S0030	CCT	GGG	CACC	GCGGT	'GGA	GCA	CGG'	rcco	GCGG	GCA	\G'I'A	.CTG	GTC	CAA	CAC	AT.	CAA	GCC
CCTGGACGCCGCAGGCGCACTGGACGGCGGCGTCTACCGCAAGCCTGCCT	${f L}$	G	T A	A V	\mathbf{E}	H	G						S			Τ	ĸ	Р
L D A A G A L D A A V Y R K P A F P Y S 50090 CSTCGGCCTGTACCCCGGGCCGACGTGCACTTCCCGCTGCCACTTCTGCGGGTGAC V G L Y P G P T C M F R C H F C V R V T 50150 CGTCGGCCTACGAGGCCGCATCGTCCCGCGGGGCAACGAGACGCTGGCCGGATCAT G A R Y E A A S V P A G N E T L A A I I 50210 CGACGAGGTGCCCACGGACAACCCGAAGGCGATTACATTCTGGGGGTGAC D E V P T D N P K A M Y M S G G L E P L 50270 S0290 GACCAACCCCGGTCTCGGCGGGGAGACGCCGCGGGGGGTTCATCACCACCCGGAGACCCCGGGGGCTTGACCTCAC T N P G L G E L V S H A A G R G F D L T 50330 CGTCTACACCAACGCCTTCGCCCTCACCGAGCAGACGCTGGACCGCCGGGCTTGACCTCAC T N P G L G E L V S H A A G R G F D L T 50330 CGTCTACACCAACGCCTTCGCCCTCACCGAGCAGACGCTGAACCGCCAGCCCGGCCTGTGAC V Y T N A F A L T E Q T L N R Q P G L W 50390 GGAGCTGGGCGCGATCCGCACGTCCCTCTACCGAGCAGACGCTGAACCGCCAGCCCGGCCTGTG CACCGGCAAGCGCGCATCGCACGTCCCTCTACCGAGCAGACGCTGAACCAACC			50030)														
S0190	GCT	GG	ACGCC(GCAGG	CGC	ACT	GGA	CGC	GGCGG	TCT	4CCG	CAA	GCC	TGC	CTT	CCC		CAG
CGTCGGCCTGTACCCCGGGCCGACGTGCATGTTCCGCTGCCACTTCTGCGTGCG	L	D	A A	A G	Α	L	D	Α	/ A	7 Y	R	K	P	А	F	Ρ	Y	S
V			50090	0														
V	CGT	CGC	CCTG	TACCO	CGG	GCC	GAC	GTG(CATG	rtcc	GCTG	CCA	CTT	CTG	CGT	GCG	GGT	GAC
S0150					G	P	Т	C	M F	R	С	Н	F	С	V	R	V	T
CGGTGCCCGCTACGAGGCCGCATCGGTCCCGGCGGCAACGAGACGCTGGCCGCGATCAT G A R Y E A A S V P A G N E T L A A I I 50210 CGACGAGGTGCCCACGGACAACCCGAAGGCGATGTACATGTCGGGCGGG	•	_	50150	Ω				5	0170					50	190			
G A R Y E A A S V P A G N E T L A A I I 50210 50230 50230 50230 50250 CGACGAGGTGCCCACGGACAACCCGAAGGCGATGTACATGTCGGCCGGGCTTCGAGCCGCT D E V P T D N P K A M Y M S G G L E P L 50270 50290 50310 GACCAACCCCGGTCTCGGCGAGCTGGTGTCGCACGCCGCCGCGGGCTGAGCCCTCAC T N P G L G E L V S H A A G R G F D L T 50330 CGTCTACACCAACGCCTTCGCCCTCACCGAGCAGAGCGCTGAACCGCCGGCCTGTG V Y T N A F A L T E Q T L N R Q P G L W 50390 50410 50430 GGAGCTGGCCGATCCGCACGTCCTCTACCGAGCAGCAGACGACGAGTACGAGACGAC E L G A I R T S L Y G L N N D E Y E T T 50450 CACCGGCAAGCGCGGCGTTTCGAACGCGTCAAGAAGAACACCTGAGGGCTTCCTCTCGGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 50530 50550 GCGCGCCGAGCGGGAGCGCGCGATCCGCTCGACCAGCCGGCTTCAACCACACCACTCCTCTCTCGGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 50550 GCGCGCCGAGCGGGACGACGCCCGATCCGCTCGACTCACCACACCACTCATCCTCCTGCGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 50550 GCGCGCCGACCGGGCTTCACCGACTCCGCTCGACTCACCACTCATCCTCCTGCGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 ACGCCGCTGGACCTGCCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCACCGCCCACA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 ACGCCGCTGGACTTCCTGTGACGTGCCGAGGACTACAGCGCCCGCC	CGG	ጥርር		TACGA	GGC	CGC	ATC	GGT	CCCG	SCGG	GCAA	CGA	GAC	GCT	GGC	CGC	GAT	CAT
S0210					Δ	A	S	V	P 7	A G	N	E	Т	L	Α	Α	I	I
CGACGAGGTTGCCCACGGACAACCCGAAGGCGATGTACATGTCGGCGGGGCTCGAGCCGCT D E V P T D N P K A M Y M S G G L E P L 50270	G	Ω			••	••												
D E V P T D N P K A M Y M S G G L E P L	CCA	CC:	2021 2021	CCCAC	CCA	caa	CCC	CDD	GGCGI	ATGT)	ראח	GTC	GGG				GCC	GCT
50270					תטט. ח	תבהבים זו	ס	K.	Δ A	ν V	M	S	G	G	1.	E	P	L
GACCAACCCCGGTCTCGGCGAGCTGGTGTCGCACGCCGCCGGGCGCGGTTTCGACCTCAC T N P G L G E L V S H A A G R G F D L T	ט	E		-							••		_				_	_
T N P G L G E L V S H A A G R G F D L T 50330	010		3027	u ഗഗത്താർ		יררא	ССТ	CCT TCTT	OZJO GTCG(~ \ C C C		ccc	ccc				יככיו	CAC
CGTCTACACCAACGCCTTCGCCCTCACCGAGCAGACGCTGAACCGCCAGCCCGGCCTGTG V Y T N A F A L T E Q T L N R Q P G L W 50390		CA	ACCCC	GGICI	الروك	CGA	1001	GG 1	GICG	LACG								
CGTCTACACCAACGCCTTCGCCCTCACCGAGCAGACGCTGAACCGCCAGCCCGGCCTGTG V Y T N A F A L T E Q T L N R Q P G L W 50390 50410 50430 GGAGCTGGGCGCGATCCGCACGTCCCTCTACGGGCTGAACAACGACGAGTACGAGACGAC E L G A I R T S L Y G L N N D E Y E T T 50450 50470 50490 CACCGGCAAGCGCGCGCTTTCGAACGCGGTCAAGAAGAACCTGCAGGGCTTCCTGCGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 50550 GCGCGCCGAGCGGGACGCGCGATCCGGCTCGGCTTCAACCACATCATCCTGCCGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGGTCCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGTGGACTTCGTGACGTCGCGAGGACTCAACGAGTCCAGCCCGCC R P L D F V T V R E D Y S G R D D G R L 50690 50710 50730 GTCGGACTCCGACGCAACGAGCTGCGCGAGGGCCTGGTGCGGTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790 CGAGCGGACCCGCATGCACTTGACCTTGGACTTCGCCGGGGGGGG	'11'						T	٦,7	C 1	7 Z	Δ	G	R	G	F	Ð	- 1.	.1.
V Y T N A F A L T E Q T L N R Q P G L W 50390 GGAGCTGGGCGCACGTCCCTCTACGGGCTGAACAACGACGAGTACGAGACGAC E L G A I R T S L Y G L N N D E Y E T T 50450 CACCGGCAAGCGCGCGCTTTCGAACGCGTCAAGAAGAACCTGCAGGGCTTCCTGCGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 GCGCGCCGAGCGGGACGCCGATCCGGCTCAACAACAACCACATCATCCTGCCGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCAGACGACGACGACGCCGCT R P L D F V T V R E D Y S G R D D G R L 50690 GTCGGACTCCGAGCGCAACGAGCTGCGCAGGGCCTGGTGCGGTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 GCAGCCGCACCGGCATGCACATCACCACCTGCGGGGGGGG	1	1/1	_	_	G	E	L				A	G	R				L	11
GGAGCTGGGCGCATCCGCACGTCCCTCTACGGGCTGAACAACGACGAGTACGAGACGAC E L G A I R T S L Y G L N N D E Y E T T 50450 50470 50490 CACCGGCAAGCGCGGCGCTTTCGAACGCGTCAAGAAGAACCTGCAGGGCTTCCTGCGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 50550 GCGCGCCGAGCGGGACCGCCGATCCGGCTCGACCACACATCATCCTGCCGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCCGCGAGGTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACGACGGCCGCGCT R P L D F V T V R E D Y S G R D D G R L 50690 50710 50730 GTCGGACTCCGAGCGCAACGAGCTGCGCGAGGGCCTGGTGCGGTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790 CGAGCGGACCCCGGCCATGCACATCACCATCGCCTGGGCTACGCCCGCGGCGGGGGGCCGCGGGGGGGCCGCGGGGGGGCCGCG	_		5033	0				5	0350					50	370			-
GGAGCTGGGCGCGATCCGCACGTCCCTCTACGGGCTGAACAACGACGAGTACGAGACGAC E L G A I R T S L Y G L N N D E Y E T T 50450 50470 50490 CACCGGCAAGCGGCGCGCTTTCGAACGCGTCAAGAAGAACCTGCAGGGCTTCCTGCGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 50550 GCGCGCCGAGCGGGACGCCCGATCCGGCTTCAACCACATCATCCTGCCGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCCCGCGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGTGGACTTCGTGACGTGCGCGAGACGACGGCCGGC	CGT	ירים:	5033	0 AACGO	CTI	CGC	CCI	5 CAC	0350 CGAG	CAGA	CGCI	гgaa	CCG	50 SCCA	370 GCC.	CGG	CCI	GTG
E L G A I R T S L Y G L N N D E Y E T T 50450 CACCGGCAAGCGCGCGCTTTCGAACGCGTCAAGAAGAACCTGCAGGGCTTCCTGCGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 GCGCGCCGAGCGGGACCGCGATCCGGCTCGGCTTCAACCACATCATCCTGCCGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGTGCGCGAGCTACAGCGGCCGGC	CGT	ירים:	5033 ACACC T	0 AACG(N A	CTI	CGC	CCI	5 CAC T	0350 CGAG E (CAGA	CGCI	гgaa	CCG	50 SCCA Q	370 GCC P	CGG G	CCI	GTG
50450 CACCGGCAAGCGCGCGCTTTCGAACGCGTCAAGAAGAACCTGCAGGGCTTCCTGCGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 50550 GCGCGCCGAGCGGGACGCGCCGATCCGGCTTCAACCACATCATCCTGCCGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGTGCGAGAGACTACAGCGGCCGGC	CGT V	CT. Y	5033 ACACC T 5039	0 AACGO N A O	CCTI F	CGC A	CCI L	5 'CAC T 5	0350 CGAG E (0410	CAGA Q T	CGC7 L	rgaa N	CCG R	50 SCCA Q 50	370 GCC P 430	CGC G	GCCI L	GTG W
CACCGCAAGCGCGCGCTTTCGAACGCGTCAAGAAGAACCTGCAGGGCTTCCTGCGGAT T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50550 GCGCGCCGAGCGGGACGCGCCGATCCGGCTCGACTCAACCACATCATCCTGCCGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGCGCT R P L D F V T V R E D Y S G R D D G R L 50690 50710 50730 GTCGGACTCCGAGCGCAACGAGCTGCGCGAGGGCCTGGTGCGCTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790	CGT V GGA	CT. Y .GC'	5033 ACACC T 5039 TGGGC	0 AACG(N A 0 GCGAT	CCTI F	CGC A GCAC	CCT L	5 CAC T 5 CCT:	0350 CGAG E (0410 CTAC	CAGA Q T	CGCT L TGA	N N	ACGA	50 GCCA Q 50 ACGA	370 GCC P 430 GTA	CGC G	CCT L L	GTG W
T G K R G A F E R V K K N L Q G F L R M 50510 50530 50550 GCGCGCCGAGCGGGACCCGATCCGGCTCGGCTTCAACCACATCATCCTGCCGGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGGACGACGACGGCTG R P L D F V T V R E D Y S G R D D G R L 50690 50710 50730 GTCGGACTCCGAGCGCAACGAGCTGCGCGAGGGCCTGGTGCGGTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790	CGT V GGA	CT. Y .GC'	5033 ACACC T 5039 TGGGC G	0 AACG(N A 0 GCGAT A I	CCTI F rccc R	CGC A SCAC T	CCT L CGTC S	5 T T 5 CCT	0350 CGAG E 0410 CTAC Y	CAGA Q T GGGC G L	CGCT L TGA! N	rgaa N ACAA N	ACGA D	50 CCA Q 50 CGA E	370 GCC P 430 GTA Y	CGC G .CG <i>I</i> E	CCT L L	GTG W
50510 GCGCGCCGAGCGGACCCGATCCGGCTCGGCTTCAACCACATCATCCTGCCGGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGAGAGACTACAGCGGCCGACGACGACGACGGCTGACGACGACGACGACGACGACGACGACGACGACGACGACG	CGT V GGA E	CT. Y .GC' L	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045	0 AACG(N A 0 GCGAT A I	CCTT F CCC R	CGC A SCAC T	CCT L CGTC S	5 T 5 CCT L 5	0350 CGAGG E (0410 CTAC Y (0470	CAGA Q T GGGC G L	CGCT L TGA! N	rgaa N ACAA N	ACGA D	50 CCA Q 50 ACGA E 50	370 GCC P 430 GTA Y	CGG G .CG# E	CCT L AGAC T	GTG W :GAC T
GCGCGCCGAGCGGGACGCGCCGATCCGGCTTCAACCACATCATCCTGCCGGGACG R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGCGACGACGACGCCGCT R P L D F V T V R E D Y S G R D D G R L 50690 50710 50730 GTCGGACTCCGAGCGCAACGAGCTGCGCGAGGGCCTGGTGCGCTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790	CGT V GGA E	CT. Y GC' L	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045	0 AACGO N A 0 GCGAT A I 0	F F TCCG R	CGC A GCAC T	CCT L CGTC S	5 T 5 CCT L 5 AACG	0350 CGAG E (0410 CTAC Y (0470 CGTC	CAGA Q T GGGC G L AAGA	CGCT L TGAA N AGAA	N N ACAA N	ACGA D	50 GCCA Q 50 ACGA E 50 AGGG	370 GCC P 430 GTA Y 490 GCTT	CGC G .CG.	GCCT L AGAC T	GTG W GAC T GGAT
R A E R D A P I R L G F N H I I L P G R 50570 50590 50610 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGCGACGACGGCCGGC	CGT V GGA E	CT. Y GC' L	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045	0 AACGO N A 0 GCGAT A I 0	F F TCCG R	CGC A GCAC T	CCT L CGTC S S CGA	SCAC T 5CCT L 5AACG R	0350 CGAGG E 0 0410 CTACG Y 0 0470 CGTC	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K	CGCT L TGAA N AGAA	N N ACAA N	ACGA D	50 Q 2 50 ACGA E 50 AGGG	370 GCC P 430 GTA Y 490 GCTI F	CGC G CG# E CCCT	GCCT L AGAC T	GTG W GAC T GGAT
50570 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGGC	CGT V GGA E CAC	CT. Y .GC' L .CG	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K	0 AACG(N A 0 GCGAT A I 0 CCGCG(R G	F F TCCG R GCGG	CGC A GCAC T TTTT	CCT L CGTC S S CCG#	5 T T 5 CCT L S ACG R 5	0350 CGAGG E (0410 CTACG Y (0470 CGTC) V (0530	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K	CGCT L TGAA N AGAA	N N ACAA N ACCI	ACGA ACGA D D TGCA	50 GCCA Q 50 ACGA E 50 AGGG 50	370 GCC P 430 GTA Y 490 GCTT F	CGG G CG# E CCCT	GCCT L AGAC T T TGCC R	GTG W GAC T GGAT M
50570 GGCCGACCGGCTCACCGACCTCGTCGACTTCATCGCCGAGCTCAACGAGTCCAGCCCGCA A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGGC	CGT V GGA E CAC	CT. Y .GC' L .CG	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K	0 AACGO N A 0 GCGAT A I 0 CCGCGO R G 0	F F F CCC R GCGC A	CCGC A GCAC T TTTT F	CCT L CGTC S CCGA	5 T 5 CCT L 5 ACG R 5	0350 CGAG E (0410 CTAC Y (0470 CGTC V 0530	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K	CGCT L TGAA N AGAA N	RADI N ACAA N ACCI L	ACCA	50 Q Q 50 SQQA 50 SQGG 50 TACT	370 GCC P 430 GTA Y 490 GCTT F 0550	CGG G CGZ E CCCT L	GCCT L AGAC T TGCC R	GTG W GAC T GGAT M
A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGCGACGACGACGGCCGGC	CGT V GGA E CAC T	Y Y GC' L CG G	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG	0 AACGO N A 0 GCGAT A I 0 CCGCGO R G 0	CCTT F CCCC R GCGC A	CCGC A GCAC T TTTT F	CCT L CGTC S CCGA	5 T 5 CCT L 5 ACG R 5 CCCG	0350 CGAG(E () 0410 CTAC(Y () 0470 CGTC(V 0530 GCTC L	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F	CGCT L TGAA N AGAA N	RADI N ACAA N ACCI L	ACCA	50 SCCA Q 50 SCGA SOGG G 50 SCAT	370 GCC P 430 GTA Y 490 GCTI F 0550 CCCI	CGC G E CCC L CCC L	GCCT L AGAC T TGCC R	GTG W GAC T GGAT M
A D R L T D L V D F I A E L N E S S P Q 50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGCGACGACGACGGCCGGC	CGT V GGA E CAC T	CT. GCG GCG GCG	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG	0 AACGC N A 0 GCGAT A I 0 CCGCGC R G CCGGGG R D	CCTT F CCC R GCGC A ACGC	CGC A GCAC T T TTTT F CGCC	CCT L CGTC S CGAT E	5 CAC T SCT L SACG R SCCG	0350 CGAG(E (0410 CTAC(0470 CGTC V 0530 GCTC L	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F	CGCT L TGAA N AGAA N TCAA	RADA N N ACCT L ACCI H	ACGA D TGCA Q ACAT	50 GCCA Q 50 ACGA 50 AGGG 50 TCATI	370 GCC P 430 GTA Y 490 GCTI F 0550 CCCI L	CGC G E CCC L CCC L	GCCT L AGAC T T TGCC R CGGC	GAC GAC T GGAT M GACG R
50630 50650 50670 ACGGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGCGACGACGACGGCCGGC	CGT V GGA E CAC T GCC R	Y Y AGC A	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E	0 AACGC N A 0 GCGAT A I 0 CGCGGG R G 0 CGGGGG R D	F F TCCG R GCGG A	CCGC T CTTT F CGCC	CCT L CGTC S CGAT L	5 CAC T 5 CCT L 5 ACG R 5 CCG	0350 CGAG(E () 0410 CTAC(Y () 0470 CGTC. V () 0530 GCTC L () 0590	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F	CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ N CCCGZ	NACAA NACAA NACCI L ACCA H	CCG R ACGA D TGCA Q ACAT	50 GCCA Q 50 SOGA G G SOGA ACGA	370 .GCC P 430 .GTA Y 9490 .CCT L 0610 .GTC	CGC CGZ CGZ CCGZ CCCC CCCC	GCCI L AGAC T TGCC R CGGC	GTG W GAC T GGAT M GACG R
ACGCCGCTGGACTTCGTGACGGTGCGCGAGGACTACAGCGGCCGCGACGACGACGGCCGGC	CGT V GGA E CAC T GCC R	Y Y AGC A	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E	0 AACGC N A 0 GCGAT A I 0 CGCGGG R G 0 CGGGGG R D	F F TCCG R GCGG A	CCGC T CTTT F CGCC	CCT L CGTC S CGAT L	5 CAC T 5 CCT L 5 ACG R 5 CCG	0350 CGAG(E () 0410 CTAC(Y () 0470 CGTC. V () 0530 GCTC L () 0590	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F	CGCT L TGAZ N AGAZ N TCAZ N CCCGZ	NACAA NACAA NACCI L ACCA H	CCG R ACGA D TGCA Q ACAT	50 GCCA Q 50 SOGA G G SOGA ACGA	370 .GCC P 430 .GTA Y 9490 .CCT L 0610 .GTC	CGC CGZ CGZ CCGZ CCCC CCCC	GCCI L AGAC T TGCC R CGGC	GTG W GAC T GGAT M GACG R
R P L D F V T V R E D Y S G R D D G R L 50690 50710 50730 GTCGGACTCCGAGCGCAACGAGCTGCGCGAGGGCCTGGTGCGGTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790 CGAGCGGACCCCGGCATGCACATCGACCTGGGCTACGCCCTGGAGAGCCTGCGGCGGGG	CGT V GGA E CAC T GCC R	Y AGC GGGGGGA	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E 5057 ACCGG	0 AACGO N A 0 GCGAT A I 0 CGCGGG R G 0 GCGGGG R D GCTCA	CCTT F TCCC R GCGC A ACGC A	CCGC T T F CGCC P	CCT L CGTC S CGAT I CGAT I	5 CAC T 5 CCT L 5 ACG R 5 CCG R 5 CCG	0350 CGAG E (0410 CTAC Y (0470 CGTC V (0530 GCTC L (0590 CCTTC F (0650	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A	CGCT L TGAA N AGAA N TCAA N	NACAA NACAA NACCI L ACCI H ACCI L	ACGA D TGCA Q ACAT I	50 CCA 2 50 ACGA 50 ACGA 50 ACGA 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50	370 GCC P 430 GTA Y 490 GCTT F 0550 CCCT L 0610 GTC	CCGC CCCC CCCC CCCC CCCC CCCAC S	GCCT L AGAC T T TGCC R CGGC G	GTG W GAC T GGAT M GACG R
50690 50710 50730 GTCGGACTCCGAGCGCAACGAGCTGCGCGAGGGCCTGGTGCGGTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790 CGAGCGGACCCCGGCATGCACATCGACCTGGGCTACGCCCTGGAGAGCCTGCGGCGGGG	CGT V GGA E CAC T GCC R	Y AGC G G G G G G G G G G G G G G G G G G	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E 5057 ACCGG	O AACGON A O O O O O O O O O O O O O O O O O O	F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	CCGCCAACCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	CGTC S CGAT E CGAT I CGTC V CGGTC	5 CAC T 5 CCT L 5 ACG R 5 CCGA D TGCG	0350 CGAG E (0410 CTAC Y (0470 CGTC V (0530 GCTC L (0590 CCTTC F (0650 GCGAG	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A	CGCT L TGAA N AGAA TCAA TCAA	NACAA NACAA NACCI LACCI HACCI LACCI GCGG	ACCGA ACGA D TGCA ACAT I TCAA N	50 GCCA Q 50 ACGA 50 GCAT 1 50 ACGA 50 GCGA	370 GCC P 430 GTA Y 9490 GCTT F 9550 CCCT L 9610 AGTC S 9670 ACGA	CGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	GCCT L AGAC T TGCC R CCGGC G	GTG W GAC T GGAT M GACG R CGCA Q
GTCGGACTCCGAGCGCAACGAGCTGCGCGAGGGCCTGGTGCGGTTCGTCGACTACGCCGC S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790 CGAGCGGACCCGGGCATGCACATCGACCTGGGCTACGCCCTGGAGAGCCTGCGGCGGGGGGGG	CGT V GGA E CAC T GCC R	Y AGC G G G G G G G G G G G G G G G G G G	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E 5057 ACCGG	O AACGON A O O O O O O O O O O O O O O O O O O	F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	CCGCCAACCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	CGTC S CGAT E CGAT I CGTC V CGGTC	5 CAC T 5 CCT L 5 ACG R 5 CCGA D TGCG	0350 CGAG E (0410 CTAC Y (0470 CGTC V (0530 GCTC L (0590 CCTTC F (0650 GCGAG	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A	CGCT L TGAA N AGAA TCAA TCAA	NACAA NACAA NACCI LACCI HACCI LACCI GCGG	ACCGA ACGA D TGCA ACAT I TCAA N	50 GCCA Q 50 ACGA 50 GCAT 1 50 ACGA 50 GCGA	370 GCC P 430 GTA Y 9490 GCTT F 9550 CCCT L 9610 AGTC S 9670 ACGA	CGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	GCCT L AGAC T TGCC R CCGGC G	GTG W GAC T GGAT M GACG R CGCA Q
S D S E R N E L R E G L V R F V D Y A A 50750 50770 50790 CGAGGGGACCCGGGCATGCACATCGACCTGGGCTACGCCCTGGAGAGCCTGCGGCGGGGGGGG	CGT V GGA E CAC T GCC R	Y AGC G G G G G G G G G G G G G G G G G G	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E 5057 ACCGG R 5063	0 AACGC N A 0 GCGAT A I 0 CCGCGG R G 0 CCGCGG R D CCGCGGG	F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	CCGCCAACCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	CGTC S CGAT E CGAT I CGTC V CGGTC	5 TCAC T 5 CCT L 5 AACG R 5 TCCG R 5 TCCGA D 5 TCCGA	0350 CGAG(E (0410 CTAC(Y (0470 CGTC. V (0530 GCTC E (60590 CCTTC F (60650 GCGAG	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A GACT D Y	CGCT L TGAA N AGAA TCAA TCAA	NACAA NACAA NACCI LACCI HACCI LACCI GCGG	ACCGA ACGA D TGCA ACAT I TCAA N	500 GCCA Q 500 ACGA E 500 GCCAT I 500 E 500 GCCGA	370 GCC P 430 GTA Y 4490 GCTI F 0550 CCCI L 0610 AGTC S 0670 ACGA	CGGG G E CGF CCGF CCCC D CCCAG S ACGG G	GCCT L AGAC T TGCC R CCGGC G	GTG W GAC T GGAT M GACG R CGCA Q
50750 50770 50790 50790 50790 50790	CGT V GGA E CAC T GCC R GGC A	Y AGC L CCG G G CCG A CCG D F	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E 5057 ACCGG R 5063	O AACGC N A O O CCGCGC R G O CCGCGG R D CCGCGC L T CGCCCC CCGCC CCGCCC CCCCCC CCCCCC CCCCCC	F FCCC R R SGCGC A A CCCGA D TCCG V	CCGCCAACTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTT	CCCT L CGTC S CCGA E V CGGGGGGGC V	5 CCAC T 5 CCCT L 5 AACG R 5 CCGA TCCGA D 5 CCGA TGCG	0350 CGAG(E (0410) CTAC(Y (0470) CGTC(V (0530) GCTC(L (0590) CCTTC(F (0650) GCGAG(GCGAGG)GGAG(GCGAG(GCGAGG)GGAG(GCGAGG)GGAG(GCGAGG)GGAG(GCGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGA	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A GACT D Y	CGCTL TGAA N AGAA N TCAA N CCCGA	ACAP N N ACCT L ACCF H ACCF GCGG	ACGA D TGCA Q ACAT I N N GGCCC	500 GCCA Q 500 ACGA E 500 GCATI F 500 GCGA D 500 500 500 500 500 500 500 500 500 500	370 GCC P 430 GTA Y 4490 GCTT F 0550 CCCT L 0610 S 0670 D	CGGG G E CGF CCCT L CCCAG S ACGG G G G G G G G G G G G G G G G G G	AGACCT T T TGCCC R CGGGCCC G R P R R R	GGTG W GGAC T GGAT M GACG R CGCA Q
CCAGCCGACCCGGGCATGCACATCGACCTGGGCTACGCCCTGGAGAGCCTGCGGCGGGG	CGT V GGA E CAC T GCC R GGC A	CCT. Y AGC' L CCG G A CCG P	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E 5063 ACCGG R 5063 CGCTG	0 AACGC N A 0 GCGAT A I 0 CCGCGG R G 0 CCGCGG R D 0 CCTCA L T 0 CGACT	F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	CCGCCAACTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTT	CCCT L CGTC S CGGAT I CGGAT V V AGCT	5 CCAC T 5 CCCT L 5 AACG R 5 CCCGA TCCGA TCCGA TCCGA TCCGA TCCGA	0350 CGAG(E (0410 CTAC(Y (0470 CGTC) V (0530 GCTC) F (0590 CCTTC) F (0650 GCGAG E (0710 GCGAG	CAGA Q T GGGCC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A GACT D Y	CGCTL TGAA N AGAA N TCAA N CCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCC	AGAPI N N ACCT L ACCA H AGCT G G	ACGA ACGA D TGCA ACAT I TCAA N GGCCC R	500 GCCA Q 500 ACGA E 500 G 500 CCATI I 500 GCCGA D 500 TCGT	370 GCC P 430 GTA Y 4490 GCTT F 0550 CCCT L 0610 AGTC S 0670 D 0736 D	CGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	AGACCO	GGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA Q GGCT L
E R T P G M H I D L G Y A L E S L R R G	CGT V GGA E CAC T GCC R GGC A	CCT. Y AGC' L CCG G A CCG P	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG R 5063 CGCTG L 5069 ACTCG	O AACGO N A O O GCGAT A I O CGCGGG R G O GCTCA B T O GGACT D F O CGAGC E R	F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	CCGCCAACTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTT	CCCT L CGTC S CGGAT I CGGAT V V AGCT	5 CCAC T SCCT L 5 CCCT AACG R 5 CCCG R 5 CCCG R 7 CCGA D 8 CCCGG R 7 CCGA R 7 CCCGA R 7 CCCCA R 7	0350 CGAGGE 0410 CTACGY 0470 CGTC V 0530 GCTC F 06590 CCTTC F 0650 GCGAG E	CAGA Q T GGGCC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A GACT D Y	CGCTL TGAA N AGAA N TCAA N CCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCC	AGAPI N N ACCT L ACCA H AGCT G G	ACGA ACGA D TGCA ACAT I TCAA N GGCCC R	500 Q 500 ACGA E 500 G 500 TCAT I 500 ACGA E 500 TCGT V	370 GCC P 430 GTA Y 4490 GCTI F 9550 L L 0610 AGTC S 0670 ACGA D 0730 D	CCGC E CCCT P CCCAC S ACCG ACCG Y	AGACCO	GGTG W CGAC T GGAT M GACG R CGCA Q GGCT L
E K T P G M H I D P G I W P F D P K K G	CGT V GGA E CAC T GCC R GGC A ACC R	CCT. Y AGC' L CCG G G CCG A CCG P CCG F	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E 5063 ACCGGC C C 5069 ACCGCT C C C C C C C C C C C C C C C C C	O AACGC N A O O GCGCGCGC R G O GCGCGCGC L T G O GCGCCC L T G O GCGCCC L T G O CGAGC C C C C C C C C C C C C C C C C C	F F F F F F F F C C C R A G G G C C C C C C C C C C C C C C C C	CCGCC T F CCGCCC P ACCCC T TGACCC T ACCGCC	CCCT L CGTC S CCGAT I V CCGGT V AGCT L	5 CCAC T S CCCT L S ACG R S TCCG	0350 CGAG(E (0410 CTAC(Y (0470 CGTC. V (0530 GCTC F (60650 GCGAG E (60710 GCGAG E (60770	CAGA Q T GGGCC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A GACT D Y	CGCTL TGAA N AGAA N TCAA N CCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCGA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCCA CCCCCC	RAPI N N ACCI L ACCI H AGCI G G G	R ACGA D CTGCA I TCAA N R GGCCC R	500 GCCA Q 500 ACGA E 500 G 500 TCAT I 500 ACGA E 500 TCGT V 500	370 GCC P 430 GTA Y 4490 GCTI F P 9550 CCCI L 0610 AGTC S 0670 D 0730 P D 0730 D	CCGC G E CCCT P CCAC S ACCGC Y Y CCAC CCAC	AGACCO R CCGGCC R R AGACCC R ACGCC R ACGCC R	GTG W GAC T GGAT M BACG R CGCA Q GGCT L
	CGT V GGA E CAC T GCC R GGC A ACC R	Y AGC T. Y AGC T. AGC T	5033 ACACC T 5039 TGGGC G 5045 GCAAG K 5051 CCGAG E 5063 CGCTG S063 CGCTG S075	O AACGC N A O O O O O O O O O O O O O O O O O O	F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	CCGCC T F CCGCCC P ACCCC T TGACCC T TGCCC TTGCCC	CCCT L CGTC S CGAN I CGGAN V CGGGC V AGCC L ACA	5 CCAC T SCCT L SCCT L SCCT CCG R SCCG R SCC	0350 CGAGGE 0410 CTACGE Y 0470 CGTC V 0530 GCTC F 0650 GCGAGE 50710 GCGAGE E 50770	CAGA Q T GGGC G L AAGA K K GGCT G F ATCG I A GACT D Y GGCC	CGCTL TGAA N AGAA N TCAA CCGA CCGA CTGGC V TACGC	ACAP N ACAP N ACCI L ACCI ACCI G G G G TGCC	R ACGA D CTGCA I TCAA N R GGGTT F	500 Soccas Socca	370 GCC P 430 GTA Y 4490 GCTI F 19550 L 10610 AGTC S 10670 AGTC D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D D TCGA D D TCGA D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D TCGA D D D D D D D D D D D D D	CGGC G E CCCT P CCCAC S ACGG ACGG Y TGCCT Y	GCCT L AGACC T T TGCCC R CGGCCC G R ACGCC A	GTG W GAC T GGAT M GGCA Q GGCT L

18/60

50810 50830 50850 TGTGGACGCCGAGCTGCTGCGCATCCGGCCGGAGACGATGCGTCCCACCGCGCACCCCCA V D A E L L R I R P E T M R P T A H P Q 50890 50870 50910 GGTCGCGGTGCAGATCGACCTGCTCGGCGACGTCTACCTCTACCGCGAGGCGGGCTTCCC V A V Q I D L L G D V Y L Y R E A G F P 50930 50950 GGAGCTGGAGGCGCCACCCGCTACATCGCGGGCCGGGTCACCCCGTCGACCAGCCTGCG ELEGATRYIAGRVTPSTSLR 50990 51010 51030 CGAGGTGGTGGAGAACTTCGTGCTGGAGAACGAGGGCGTGCAGCCCCGGCCGCGACGA E V V E N F V L E N E G V Q P R P G D E 51070 51050 51090 GTACTTCCTCGACGGCTTCGACCAGTCGGTGACCGCACGGCTCAACCAGCTCGAACGAGA $\begin{smallmatrix} Y \end{smallmatrix} \ F \enspace L \enspace D \enspace G \enspace F \enspace D \enspace Q \enspace S \enspace V \enspace T \enspace A \enspace R \enspace L \enspace N \enspace Q \enspace L \enspace E \enspace R \enspace D$ 51130 ${\tt CATCGCCGACGGGTGGGAGGACCACCGCGGCTTCCTGCGCGGAAGGTGAACCGGAGTTGC}$ I A D G W E D H R G F L R G R * 51170 51190 51210 GAGTACGTGAGCTGGCGGTGGCGGGCGGTTTCGAGTTCACCCCCGACCCGAAGCAGGACC V A G G F E F T P D P K Q D R ORF19 ---> 51230 51250 51270 GGCGGGCCTGTTCGTGTCTCCGCTGCAGGACGAGGCGTTCGTGGGCGCGGTGGGCCATC R G L F V S P L Q D E A F V G A V G H R 51330 51290 51310 GGTTCCCGTCGCCCAGATGAACCACATCGTCTCCGCCCGGGGCGTGCTGCGCGGGGCTGC F P V A Q M N H I V S A R G V L R G L H 51350 51370 51390 F T T T P P G Q C K Y V Y C A R G R A L 51450 51410 51430 TCGACGTCATCGTCGACATCCGGGTCGGCTCGCCGACGTTCGGGAAGTGGGACGCGGTGG D V I V D I R V G S P T F G K W D A V E 51470 51490 AGATGGACACCGAGCACTTCCGGGCGGTCTACTTCCCCAGGGGCACCGCGCACGCCTTCC M D T E H F R A V Y F P R G T A H A F L 51530 51550 51570 TCGCGCTTGAGGACGACACCCTGATGTCGTACCTGGTCAGCACGCCGTACGTGGCCGAGT A L E D D T L M S Y L V S T P Y V A E Y 51610 51630 ACGAGCAGCGATCGACCCGTTCGACCCCGCGCTGGGTCTGCCGTGGCCCGCGGACCTGG E O A I D P F D P A L G L P W P A D L E 51670 AGGTCGTGCTCTCCGACCGCGACACGGTGGCCGTGGACCTGGAGACCGCCAGGCGGCGAG V V L S D R D T V A V D L E T A R R G 51710 51730 GGATGCTGCCGACTACGCCGACTGCCTCGGCGAGGAGCCCGCCAGCACCGGCAGGTGAC <--- ORF20...

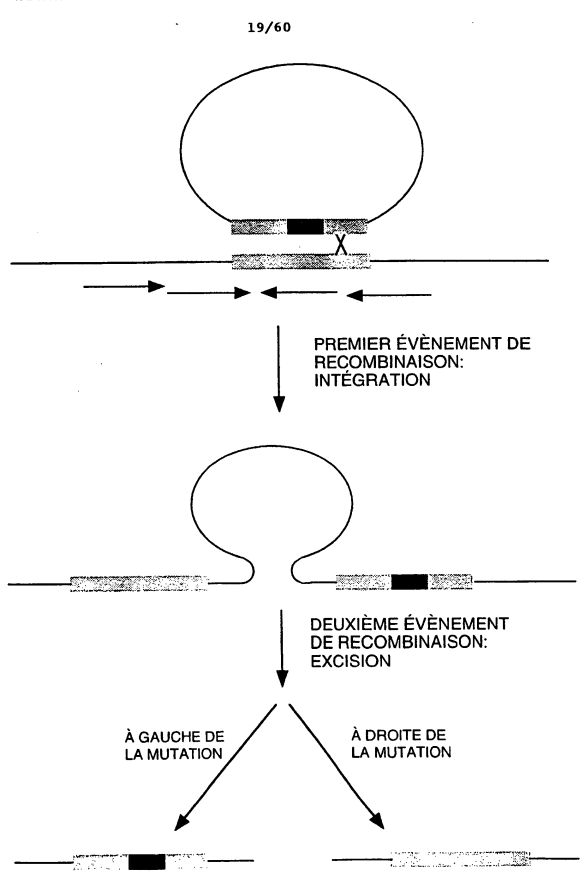
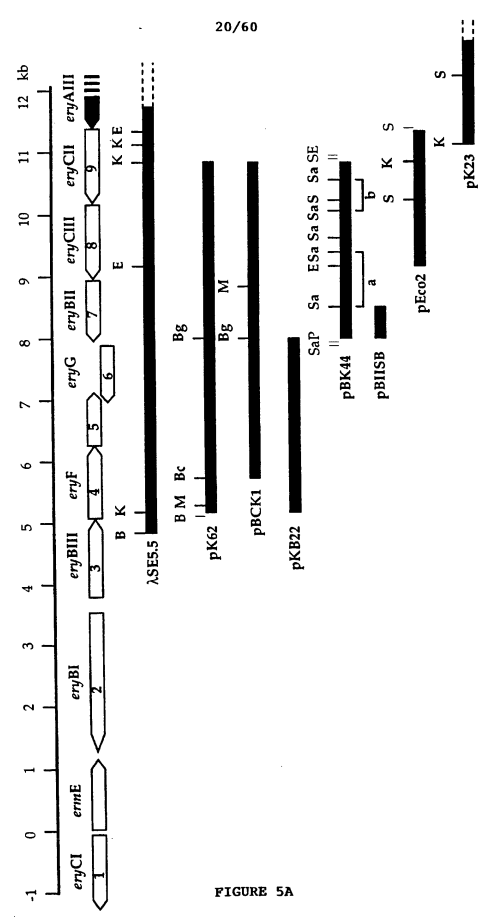
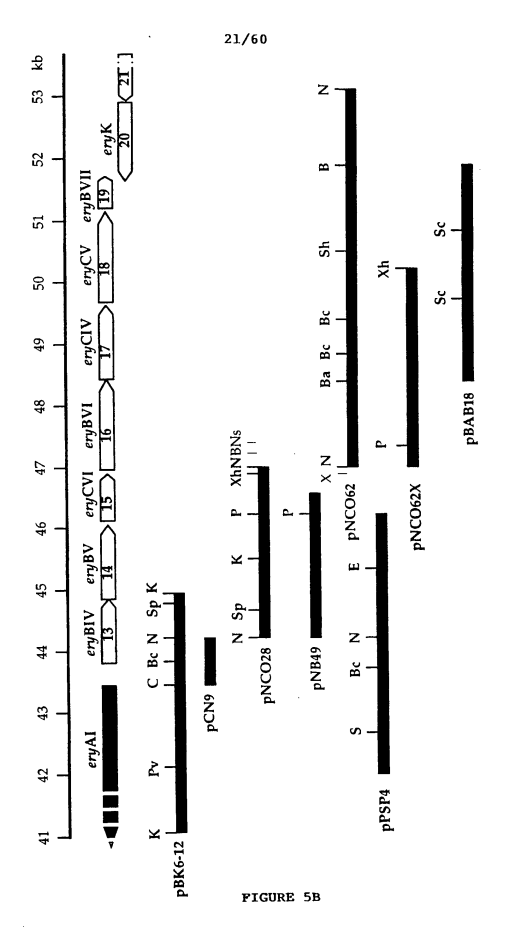


FIGURE 4





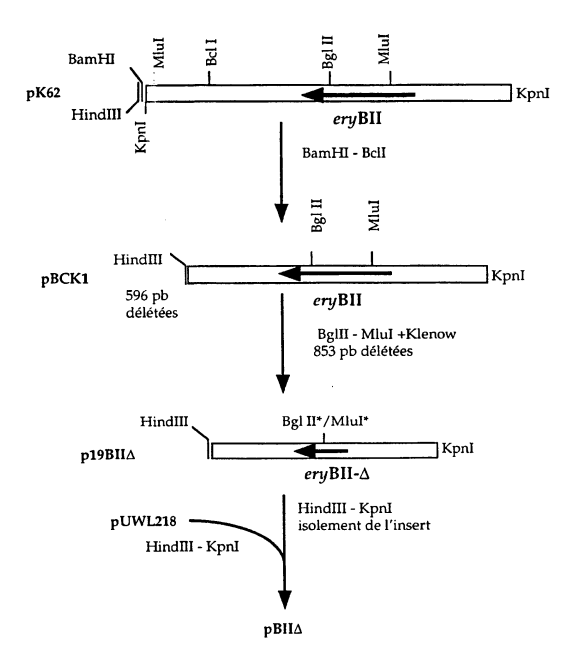
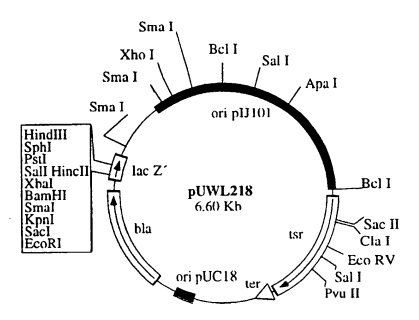
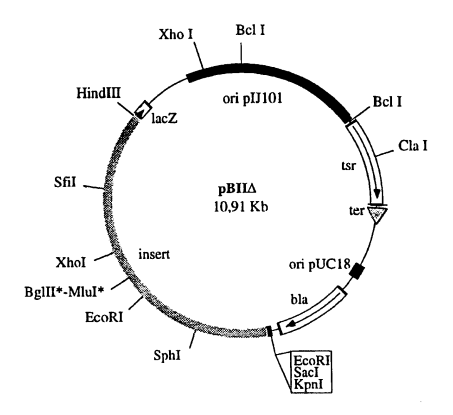
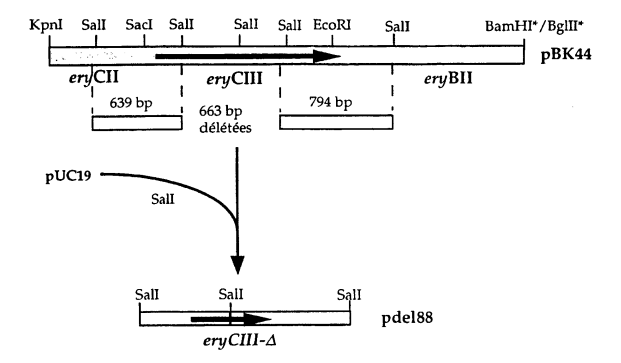


FIGURE 6A







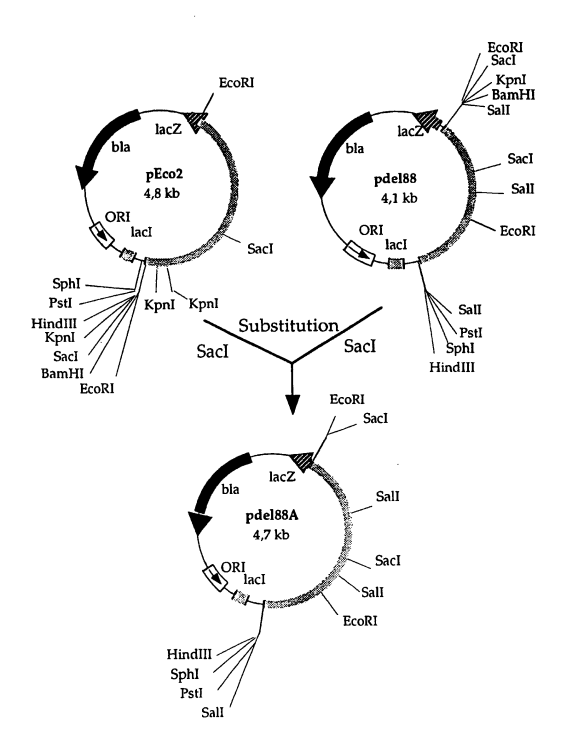


FIGURE 7B

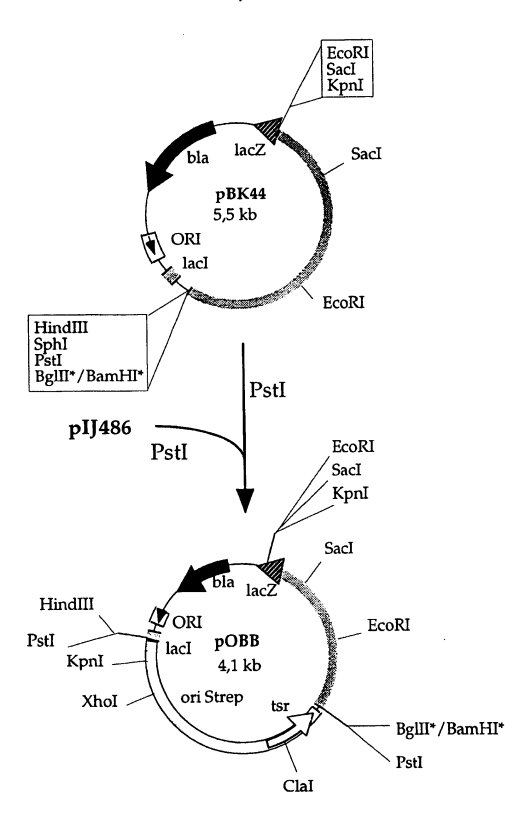


FIGURE 7C

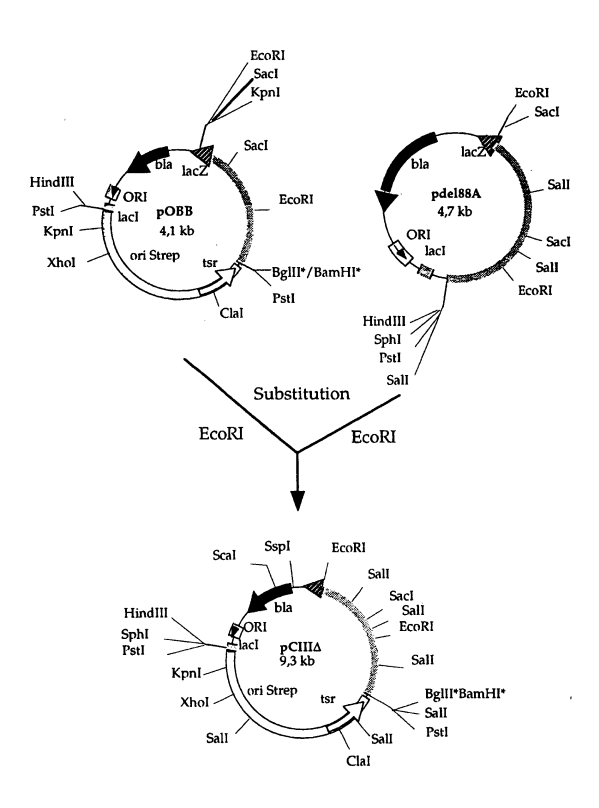


FIGURE 7D

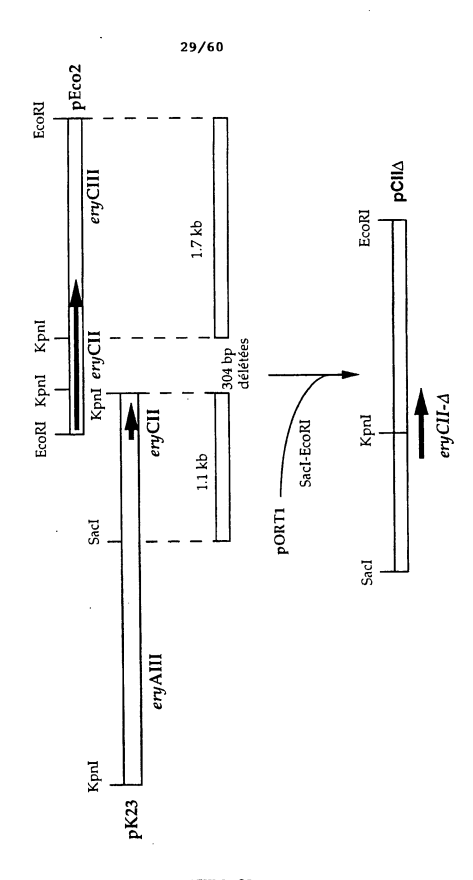
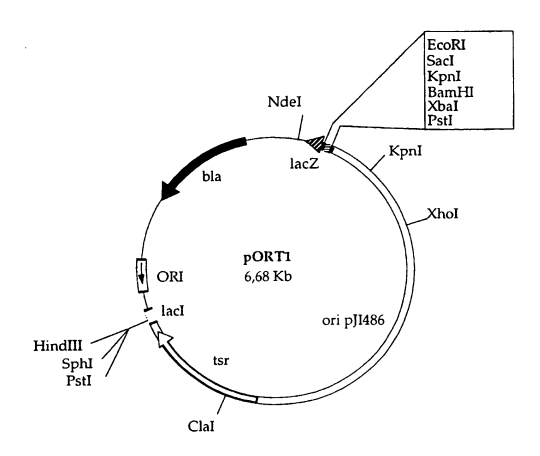
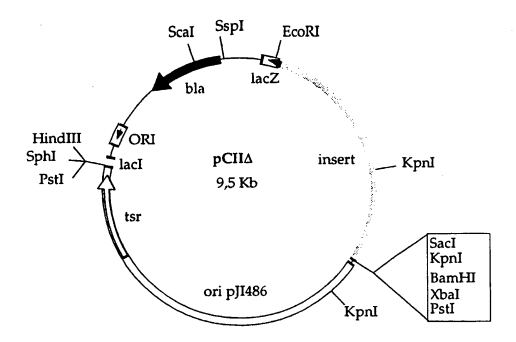


FIGURE 8A

30/60





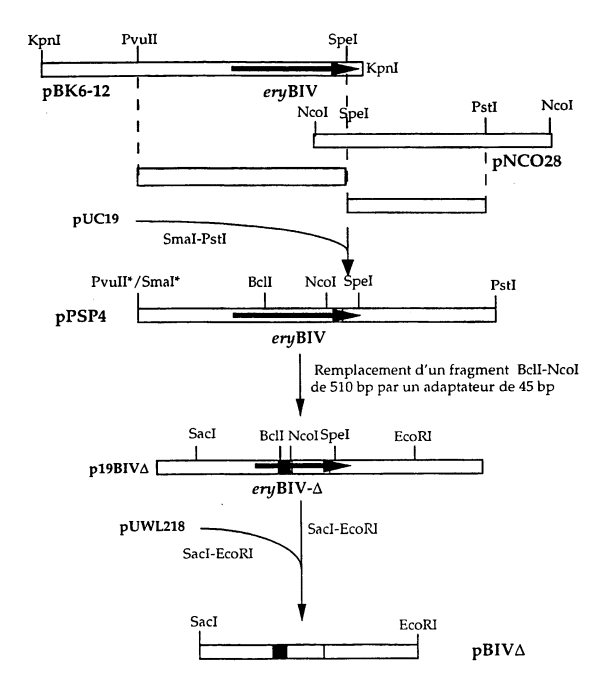


FIGURE 9A

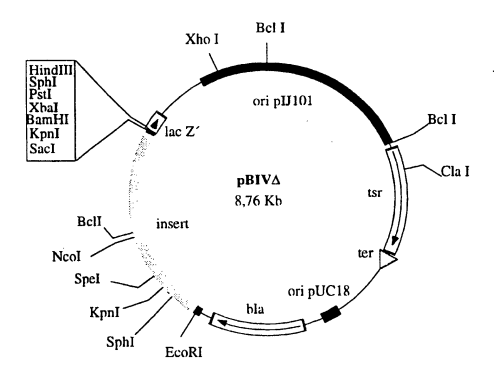


FIGURE 9B

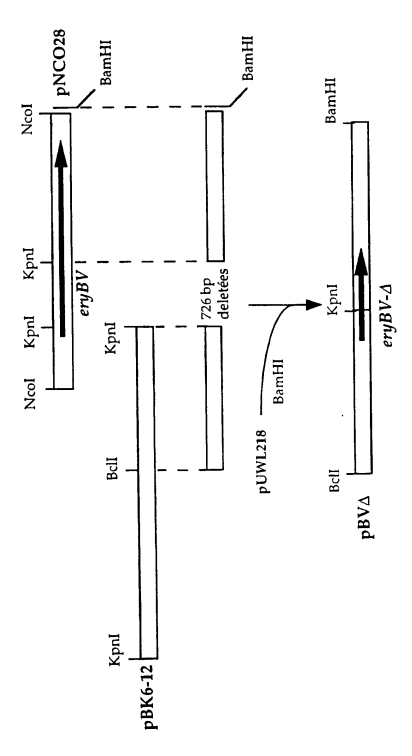
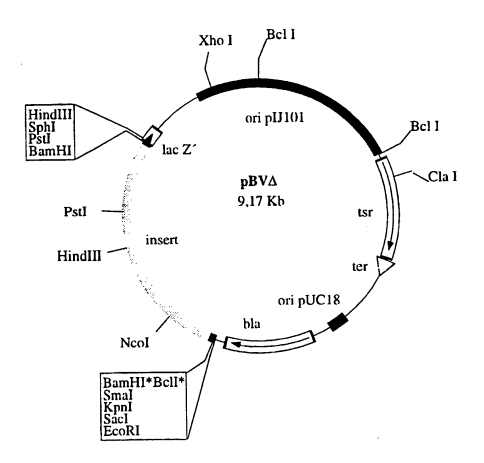


FIGURE 10A



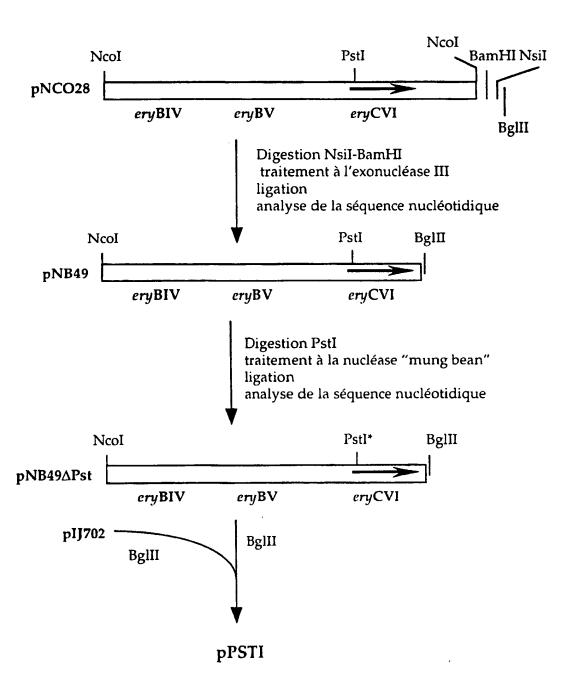
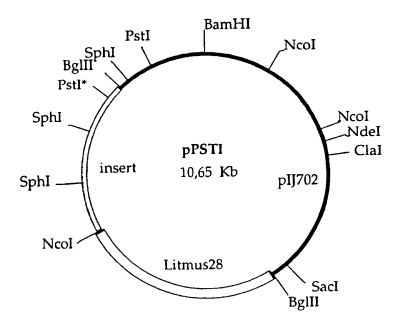


FIGURE 11A



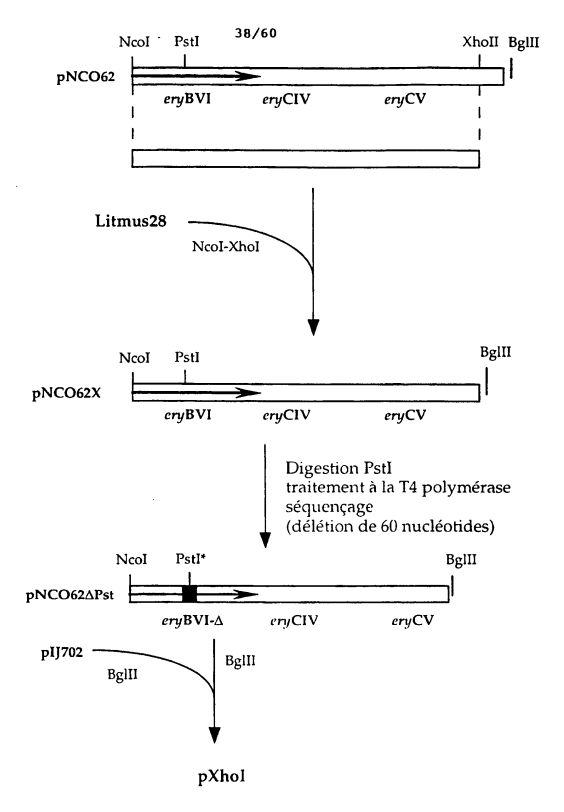


FIGURE 12A

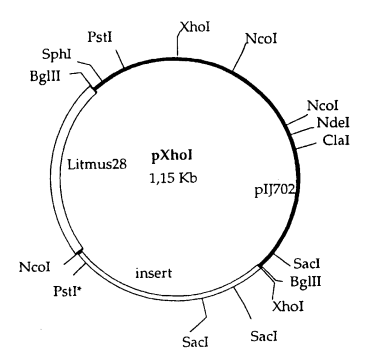
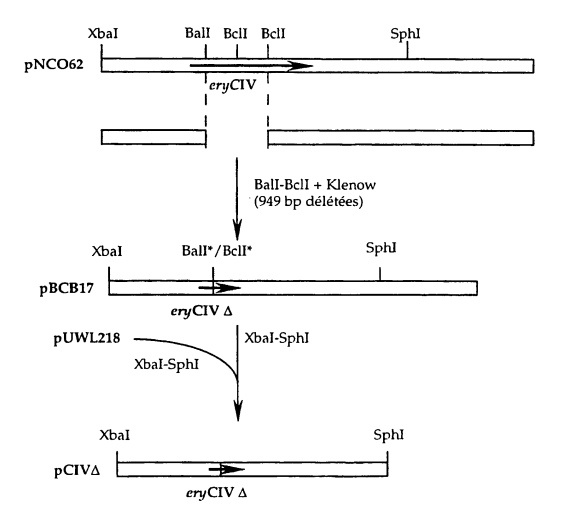


FIGURE 12B



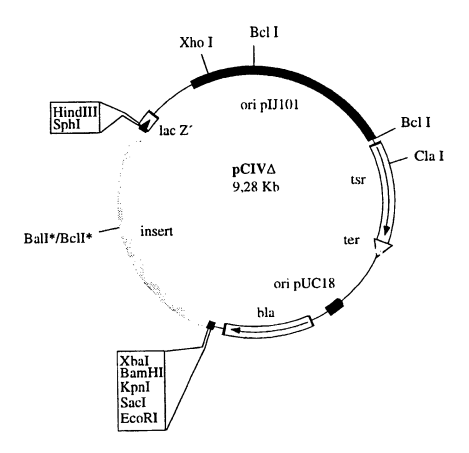


FIGURE 13B

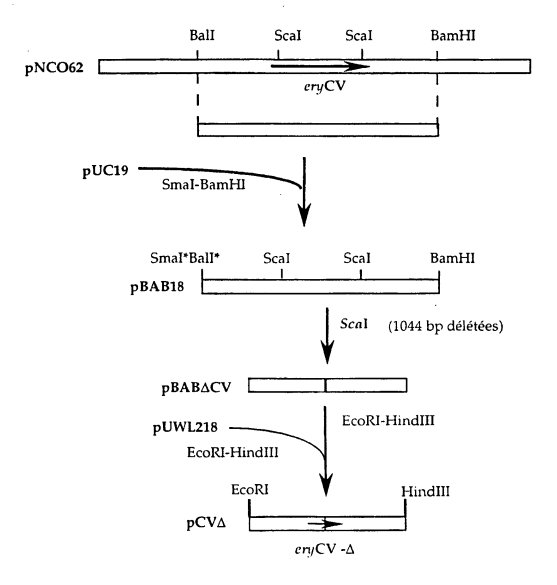
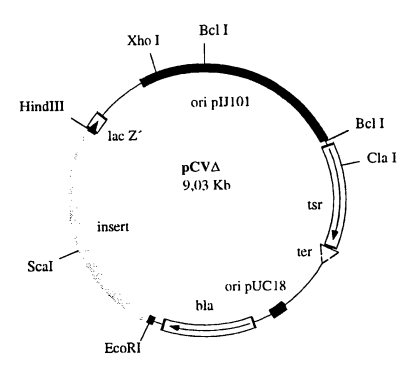


FIGURE 14A



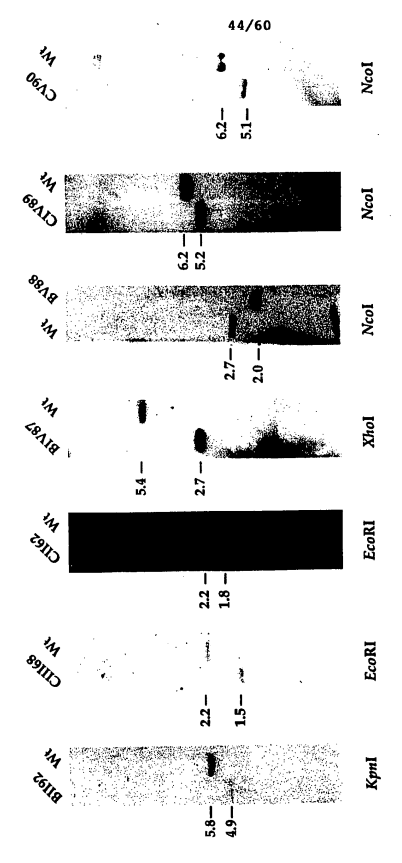


FIGURE 15

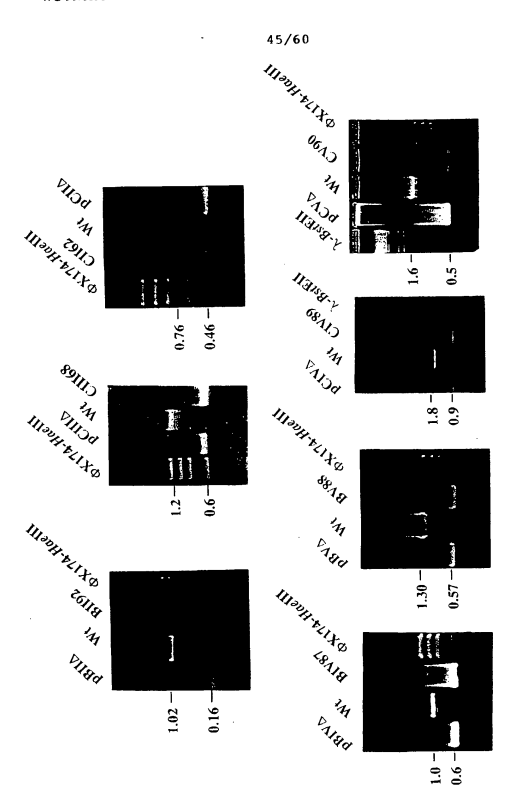


FIGURE 16

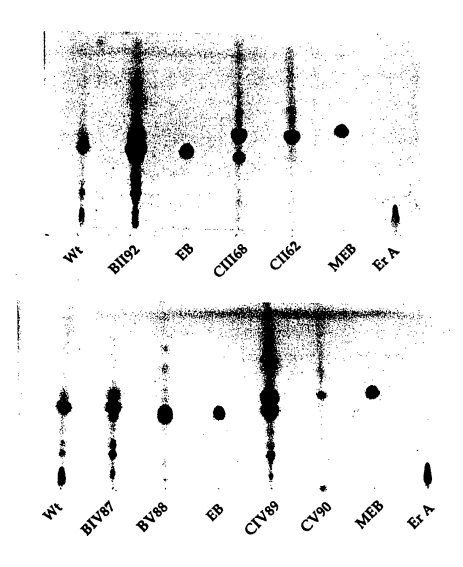
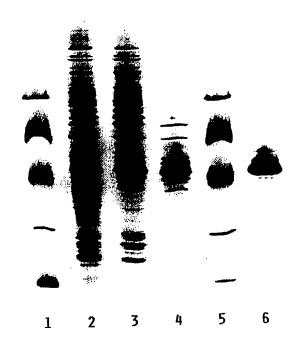
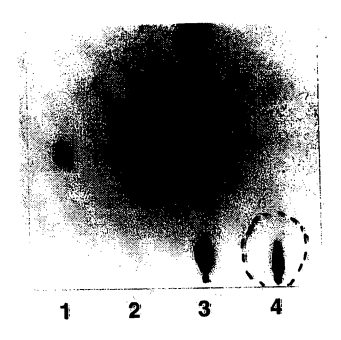


FIGURE 17





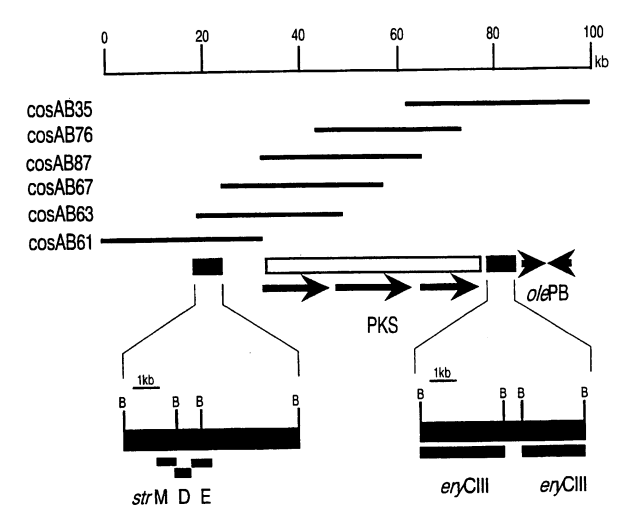


FIGURE 20

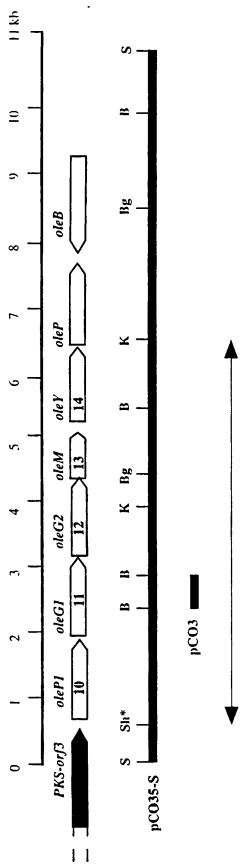


FIGURE 21

GTGTCGAACACGCGGCGGACGCAGCTCGAACAGAGCGAACGGCGCACGGAAGCCGCCCAG

240 GAGATGGAGGACAGCGAACTGGGGCGCCGCCTGCAGATGCTCCGCGGCATGCAGTGGGTC Σ Ø Ü П ы S M E OleP1 181

TTCGGCGCCAACGCCGATCCGTACGCCCGCTGCTGTGTGGCATGAGGATGACCCGTCA F $\,$ C $\,$ C $\,$ M $\,$ E $\,$ D $\,$ D $\,$ P $\,$ S 241

360 CCTTTCTACGACGCGACCCTGGCGAGCTGCACCGGAGCCGGAGCCTGG

P F Y D A I R T L G E L H R S R T G A W 301

420 GTCACCGCCGACCCCGGGCCGCATCCTCGCCGAAGGCTCGGTGCCCG 361

GAAGGCTCGTGGCGGTGCGGCGAAGACCGACGGGCTGGAGCAGTACGTGCTGCCCGGG ${f E}$ ${f G}$ ${f N}$ ${f P}$ ${f G}$ ${f E}$ ${f G}$ ${f N}$ ${f V}$ ${f L}$ ${f P}$ ${f G}$ 421

CACCAGGCGTTCCTGCGGCTGGAGGCGAGCGACTGCGGGAGGTCGCGGCG 481

900 CCGGTGCTGGGGCCGCGGCGCGCCCCCCTGATCGACGAGGTCTGCGCG 541

601

720 CCGGTCGAGGTGCTGGCGCGGATCTGGGGCGTCCCGGAGGAGGACCGCGCCCGGTTCGGG н œ 661

CGTGACTGCCGGGCGCTCGCTCCCGCTGGACAGCCTCCTGTGTCCCCAGCAGTTGGCG

721

1380

CCGGGCTCCGGTGGCCR R P V A

CCCGTCGTACGACGCGGCGTTCCCTGTCGTCGCGGCCTGCA

1321

CTGAGCAAGGACATGGCGTCCGCCTCGACGCCTCGAC L S K D M A S A L E D L R L L F D G L D GCGACGCCGCCCCGCCCGCCGACGGTGACGGCCGTGCCCATGCTCACC A T P R L A G P A D G D G T A V A M L T CCCGGGCAGTGGCCCTGCACCGGCCGGGTGCCGGGCAGGTTGCCGGGCAG GTTCTGCTCTGCACGGGGTGACCACGGGCTCCTT ${
m V}$ ${
m L}$ ${
m L}$ ${
m C}$ ${
m T}$ ${
m T}$ ${
m A}$ ${
m I}$ ${
m G}$ ${
m L}$ ${
m L}$ ${
m G}$ ${
m L}$ ${
m L}$ TTGGCGGCTGCGAGGTCAGGTGACGAGGTGGTCCTGGCCGGAGCGATCGGC $oldsymbol{ iny}$ $oldsymbol{ iny}$ CGGAACGGACCGTCCCCCCCCCCCCCCGGCCCAGCGGCCCCGCCGCC GTGACGGGAGCGCCCTCCAGGCCCCCCCCCCCCCGCTGACGCCGGGGA V T G A L Q A L A E G P P R L T A A G CCGTCGGTCTTCGCCCCTTCGAGAACGCGCTGGCCGAACCCCTCGTCCGGGCT P S V F G A A A F E N A L A E P L V R A 781 841 901 961 1021 1081 1141 1201 1261

olegi TGATGACCACCTTCGCGGCCAACACGCACTTCCAGCCGCTGGTTCCCCTGGCCTGGCAC Ē, Ξ

1560 TGCGGACAGCGGGCACGAGGTGCGTGAGCCAGCCTCGCTGAGCGTGGTGA R T A G H E V R V V S Q P S L S D V V T Ø 1441 1501

CGCAGGCGGGGCTCACCTCGGTCGGTGGCACCGAGGTTCGCGG 1561

1680 1621

1681

1800 ACGAGTTGCTGAACAACGAGTCCTTCGTGGACGGCGTAGTCGCCCGTGACTGGC
E L L N N E S F V D G V V E F A R D W R 1860

1920 CCGGCGCCCCACGCCCGGCTGGGGGCAGGAGATCACCCTGCGCGGGGGGCAGG ഥ Q G 3 K

CGTICCTCGCCGAGCGTGCCAACCGTTCGAGCACCGGGAGGATCCCACGGCCGAGT F L A E R A L Q P F E H R E D P T A E W

GGCTGGGCCGCATGCTCGACCGGTACGGCTGCTCGTTCGACGAGGATGGTCACCGGGC L G R M L D R Y G C S F D E E M V T G Q

1041 AGIGGACCAICGACACGCIGCGCGCAIGGCIGGCIGICCGAGGAGCIGCGCA 2100		2101 COURGED CAREA CETACGETAC DA ACGGACCGCTCGTACCCCCCCCCCCCCCCCTGTGGG 2160
ξ	H	Ü
ָל כ	×	GTG
ני	H	GGT
5	ы	CTG
ָלָ פַּ	Ы	Ü
) T 5	S	CC
Į,	'n	CGT
てうり	ы	TUE
בר ז	'n	S
ל נכ	œ	S
Y	Σ	ניט
5	တ	AA
֭֭֭֭֝֟֝֝֝֟֝֟֝֝֟֝֟֝֟֝֟֝֟֝֟֝֟֓֟֝	2	TAA
ל נ	Д	
7	H	ישטי
SEC	H	TAP
500	Ω	ייטיי
CAL	н	TAT
SAC	H	\ \frac{1}{2} \rac{1}{2} \rac{1}{
5	WTIDTLPRSMRLELSEERRT	ئان
e T		_
204		10.

Д Д > > K G œ Ω 2161

CTCCGGCC S G R CCGGGTCTGTCTGACGATCGGCACCTCCCAGCGTGARV C L T I G T S Q R D GCGGCCC R P AACCGTGCGAC P C E

GGGACCATGTCCCCTCGACCTCGCTCGCCGACGTGGA

D H V P L D H L L D S L A D V D 2221

TGGCCACGCTCGACACCCCAGCAGGACGCCCCCGGCAACGTCC
A T L D T T Q Q E R L R G A A P G N V R 2281

GGCTGGTGGACTTCGTCCCGCTGCACCTGATGCCGACCTGCGCGATCGTGCACC

L V D F V P L H A L M P T C S A I V H H 2341

2460 2401

2520 ACACCTCGTGGGACACCGGTGCGGGCGGCCGGCCTGT T S W D T P V R A Q R M Q Q L G A G L S

2580 2521

CGAGCGGATCCGGGCCGAGCTCCCCG E R I R A E M L A M P A BamHI GGGAGCCGGAGTTCCGCGCGCGCGCCCC 2581

CCCCCGGTGA P G D 2641

TGGCGGGAAGGCGGTGAGGCGATGCGCTACTGCTGCTTCGCCAACGACACCCAC
A G R R * M R V L L T C F A N D T H M R OleG2 æ

TTCCACGGGCTGGTGCCTGGGGCGCTGCGGGCCGCGGCACGAGTCCGCGTG F H G L V P L A W A L R A A G H E V R V

2761

GCCAGTCAGCCCGCCTGTCCGACACGATCACCCAAGCGGGACTGACCGCGGTGCCCGTG A S Q P A L S D T I T Q A G L T A V P V 2821

2940 2881

ATGCACACGACCTGGTGCCCACGTTCTACTCGCTGGTCAACGACGAGCCGTTCGTCGAC M H T T L V P T F Y S L V N D E P F V D 3001

GGGCTCGTCGCGCTGACCTGGCGGCCCGACCTCATCTTGTGGGAGCACTTCAGC G L V A L T R A W R P D L I L W E H F S

3121

3240 TCGGACCTCATCGTCCGCTTCCGCGGGACTTCCTCGCGGGGGGGAACCGGCCCGCC 3181

GAGCACCGCGAGGACCCCATGGCGGGGCTGGGCGGCCGAACGGCTGGGCTCC E H R E D P M A E W L G W A A E R L G S 3241

3301

3361	3361 CGGCTGCCCACCGGACGACGTGCCGTACGTGCCGTACAACGGGCGGG	3420
3421	3421 GTGGTCCCCGCATGGGTCCGGCAGCGGCCCCGGATCTGCCTGACGCTCGGT 3480 V V P A W V R Q R A R R P R I C L T L G	3480
3481	3481 GTGTCGGCCGGCAGGCGACGCGTGTCGCTGGCGGAGGTGCTGGCCGCGCTG 3540 V S A R Q T L G D G V S L A E V L A L	3540
3541	3541 GGCGACGTGGACGGAGGTCGTGGACGCTCCCAGCGCAAGCTCCTGGGG 3600 G D V D A E I V A T L D A S Q R K L L G	3600
3601	3601 CCGGTGCCGGCAACGTCCGGCTGGTGCCCTGCACGCCCTGATGCCGACC 3660 P V P D N V R L V D F V P L H A L M P T	3660
3661	Kpni 3661 TGTTCGGCGACCACGGCGCGCGCGGTACCTGGCTGACGGCCGCCGTCCACGGC 3720 C S A I V H H G G A G T W L T A A V H G	3720
3721	3721 GTCCCGCAGATCGTCCTCGGTGACCTCTGGGACACCTGCTGCGCCCGGCAGACACAG 3780 V P Q I V L G D L W D N L L R A R Q T Q	3780
3781	3781 GCCGCGGGCGCGCGTTCATCCATCCGTCGAGGTCACCGCGGCCGGGCTCGGTGAG 3840 A A G A G L F I H P S E V T A A G L G E	3840
3841	3841 GGCGTGCCCGGTGCTGACGGACCTTCCATCCGGGCCGCCGCACAGCGCGTCCGGGAC 3900 G V R R V L T D P S I R A A A Q R V R D	3900
3901	3901 GAGATGAATGCAGACGCCGGCGGGGGTCGTCACGGTGCTGGAGCGGCTCGCCGG 3960 E M N A E P T P G E V V T V L E R L A A	3960

FIGURE 22

AGCGGCGGACGCGGACGAGGGGGGGAACCATGCGGGCTGACACGGAGCCGACCACCGG 4020 M R oleM U ĸ 3961

GTACGAGGACGAGTTCGCCGAGATCTACGACGCCGTGTACCGGGGCCGGGGCAAGGACTA ĸ ø Ø ۵ 团

CGCCGGCGAGGCGACGTGGCGGACCGGGTGCCGGACGCGTCCTC
A G E A K D V A D L V R D R V P D A S S 4081 4141

CCTCCTGGACGTGCCCTGCGCCCCCCTGCGCCACTTCGCACGCTTTCGA CGACGCCCCCCGCGACTGTCCGCGAGCATGCTGGACATCGCCCGCTCCCGCATGCC ĸ တ œ K Ы Σ ເນ K ß H ы Н ບ æ 4201

4320 GGGCGTGCCGCTGCAACGGGACATGCGATCCTTCGACCTGGGGCCACGCGTCTCCGC ß ø r Ω Ľ S æ Σ Ω G ø I Д 4261

4380 GGTCACCTGCATGTTCAGCTCGGTCGCCACCTGGCCACCCGCGAACTCGACGCGAC
V T C M F S S V G H L A T T A E L D A T 4321

GCTGCGGTGCTTCGCCCGGCACACCCGGCCGGCGGCGTGGCCGTCATCGAACCGTGGTG 4381

Δ, > Ö Ö Д K H ĸ Ø بتا U

4500 GTTCCCGGAGACCTTCACCGACGCTACGTGCGGGGGGGGACATCGTACGCGTCGACGGCCG 4441

4560 GACCATCTCCCGGTGCCCACCCCCCACCGCATGGAGATCCA

620	
4	
SAC	H
CAT	Н
Š	24
S S S S S	Ħ
Š	×
CGA	ш
GGT	>
E S S	-1
SCA	Ħ
rcccccccc	æ
ည္သင္	Δ,
ပ္ပပ္ပ	Ö
SCA	Ħ
CGAG	M
ည္ဟ	Ø
S	Ω
ည်	æ
GAI	H
CGI	>
CL	×
561	
45	

GCTGTTCCCGCGCCATGCGTACGCGCGAGAAGGCGGGCTACACCGTCGAGTA L F P R H A Y T A A Y E K A G Y T V E Y 4621

CCTCGACGGCGCCCTCGGGCCGGGCTGTTCGTCGCCCCGGACGTGAACCCGCCC 4740
L D G G P S G R G L F V G T R T * 4681

4741 GCGCACCGCCCGATCACCCTGCTCAACGCCGTTCACACGGATCACCGGACCACGCGAAGG 4800

GGTGACGAGCCTTCCTGCTGAACACCGTCGAGAATGGGGAGCCGCCGAGATCACCGCG G D E R F L L N T V E E W G A A E I T A

GCGCTCGTGGACGAGTTGCTGTTCCGCTGCGAGATCCCGCAGGTGGGCGTTCATC
A L V D E L L F R C E I P Q V G G E A F

ATCGGCCTGGACGTCCTGCACGGCGCCGGATCAGCCATGTGCTGCAGGTGACGGAC S I

5041 GGCAAGCCGGTCACGTCGGCGGCGGCCGGCCGTACCTGGAGT G K P V T S A E P A G Q E L G G R T W S ø Ø S 5101

5161

GACCGGCTGGCCTACGAGTCCGACAAGTGGGGCGGCGTCCACTGGTTCACCGGC D R L A L R Y E S D K W G G V H W F T G CTGGCCGCCCCCCACCAACGTGGTGCTGCACGCCACGACCAACGAGACGCCCCCATG Δ, z ď Ξ > z H 5221 5281

GGCGGTGCGGATCCTGGAGATCGGC K CACTACGACCGGCACCTGCGGCCGACCA(H Y D R H L R A V R D Q

5401 5341

5520 ATCGGCGCTACGACCTGCTGCCGAGCGCCCTCACTGAAGATGTGGAAGCGCTAC I G G Y D D L L P S G A S L K M W K R Y 5461

GTGTCAAGACGCTCCGCGGCCCGGCAGGACGACCCGGAGTTCATGCGCCGCGTCGCCGAG ы Ø æ ល K 5581

GAGCACGGCCGTTCGACGTCATCATCGACGCCACCACATGCGG E H G P F D V I I D D G S H I N A H M R ACGTCGTTCTCGGTGATGTTCCCCCACCTGCGCAACGGCGCGTTCTACGTCATCGAGGAC T S F S V M F P H L R N G G F Y V I E D 5641

ACCTTCACCTCCTACTGGCCCGGGTACGGAGGCCATCCGGAGCCCGGTGCCCGTCCGGA T F T S Y W P G Y G G P S G A R C P S G 5701

ACAACCGCGCTGGAGATGGTCAAGGGACTGATCGACTGGTGCACTACGAGGAGCGGCCG T T A L E M V K G L I D S V H Y E E R P 5761

5880 5940 GACGGCGCCACGCCGACTACATCGCCAGGAACCTCGTCGGCTGCACGTACCAA D G A A T A D Y I A R N L V G L H A Y Q 5821 5881

ACGACCTCGTCTTCCTCGAGAAGGCGGCGATCCCCCACACGTG T T S S S R R A I N K E G G I P H T V

CCCCGGGAGCCGTTCTGGAACGACAACTAGCCACGGCCGCAACCGGAAACCGCA 6000 P R E P F W N D N * 5941

6001 CCACTGTCCGCGCCACCTCGGAACCACCTCCAGCAAAGGACACACCGCTGTGACCGATAC 6060

KpnI 6061 GCACACCGGACGCCGACGCGGTACC 6093

LISTE DE SEQUENCES

```
(1) INFORMATIONS GENERALES:
 5
         (i) DEPOSANT:
              (A) NOM: Hoechst Marion Roussel
              (B) RUE: 1, Terrasse Bellini
              (C) VILLE: PUTEAUX
10
              (E) PAYS: FRANCE
              (F) CODE POSTAL: 92800
              (G) TELEPHONE: 01.49.91.57.27
              (H) TELECOPIE: 01.49.91.46.10
       (ii) TITRE DE L' INVENTION: Genes de biosynthese et de transfert des
15
                6-desoxyhexoses chez Saccharopolyspora erythraea et chez
                Streptomyces antibioticus et leur utilisation.
       (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 61
20
        (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
              (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
              (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
              (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
              (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
25
        (vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
              (A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 9709458
              (B) DATE DE DEPOT: 25-JUL-1997
30
        (vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
              (A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 9807411
              (B) DATE DE DEPOT: 12-JUN-1998
35
    (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
         (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
              (A) LONGUEUR: 3439 paires de bases
              (B) TYPE: nucléotide
40
              (C) NOMBRE DE BRINS: double
              (D) CONFIGURATION: linéaire
        (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
45
        (vi) ORIGINE:
```

2

(A) ORGANISME: Saccharopolyspora erythraea

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- 5 (B) EMPLACEMENT:complement (48..1046)
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la biosynthese du mycarose" /gene= "eryBII"

10 (ix) CARACTERISTIQUE:

20

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: complement (2322..3404)
- (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la biosynthese de la desosamine"

/gene= "eryCII"

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

GCTTCACGCT CACCAGCCGT ATCCTTTCTC GGTTCCTCTT GTGCTCACTG CAACCAGGCT 60 TCCGGCGCCG CGCCCCGGA GGCCACCGCG GGGAAGATCT CGTCCAGTTC GGACAGCGCC 120 25 TGCTCGTCCA GGGTCATCGC GGACGCCTTC AGCGCGGAGT CGAGCTGCTC GGGGGTTCGC 180 GGGCCGATGA CGGCGCCGGC GATGCCGGGC CGGGACAGCA CCCATGCGAG CCCCACCTCG 240 GCCGGGTCTT CGCCGAGGTT GCGGCAGAAC TTCTCGTAGG CCTCGATCGC CGGGCGCAGG 300 30 GACGGCAACA GCACCTGCGC ACGGCCCTGC GCCGACTTCA CCGCGGTGCC CGCGGCCAGC 360 TTCTCCAGCG CTCCGCTGAG CAGGCCGCCG TGCAGCGGCG ACCAGGCGAA GACGCCGAGC 420 35 CCGTAGGCCT GCGCGGCGGG CAGCACCTCC AGCTCGGCGT GCCGGACCGC CAGGTTGTAC 480 AGGCACTGGT GGGAGACCAT GCCCAGGGAG TGGCGGCGGC CGGCGTTCTC CTGCGCGGCG 540 GCGATGTGCC AGCCCGCGAA GTTCGACGAG CCGACGTAGG AGACCTTGCC GCTGGCGACG 600 40 AGGCTGTCCA TGGCCTGCCA CACCTCGTCC CACGGCGCGG ACCGGTCGAT GTGGTGCATC 660 TGGTAGACGT CGATGTGGTC GACGCCCAGC CTGCGCAGCG ATCCCTCGCA GGAGGCGATG 720 45 ATGTGCCGCG CCGACAGCCC GCTGTCGTTG ACGCGCTCGC TCATCTCGCC GCCGACCTTG 780

	GTCGCCAGCA	CGGTGTCCTC	GCGCCGTCCG	CCGCCCTGGG	CCAGCCACCT	GCCCACCAGC	840
	TCCTCGGTGT	GGCCCTTGTA	GAGCCGCCAG	CCGTACATGT	CGGCGGTGTC	GAGGCAGTTG	900
5	ATGCCGCGGT	CCCGGGCGTG	GTCCATCAGG	CGCAGCGCGT	CGTCGTCCTC	GACGCGTCCG	960
	CTGAAGTTCA	CCGTGCCGAG	CCAGAGCCTG	CTGGTGAGCA	GCGCGGAACG	CCCGAGCCGC	1020
10	ACGTGCGTCG	CGGCGTCGGT	GGTCATCGTG	GTTCTCTCCT	TCCTGCGGCC	AGTTCCTCGC	1080
LU	AGATGCCGAC	GACCTCGGCC	GGTGACGGCT	CCGCGAGCAT	GTCGTCGCGC	ATCCGCGCCG	1140
	CGCCGGCGCG	GTGGGCCGGG	TCGTCGAGGA	CCCGCTTCAC	CGACTCCCGG	AGCTGGTCGG	1200
15	GGGTCAGCTC	GGGCACGGGC	AGCGCGATCC	CCGCCCCGAA	TTCCTGCGTG	CGCTGCGCGC	1260
	GCACGCCGGT	GTCCCAGCCG	TCGGGCAGGA	TCACCTGCGG	CACGCCGTGG	ATCGCCGCGG	1320
20	TGTGCCAGCT	CCCGGGTCCG	CCGTGGTGCA	CCGTCGCCGC	GCAGGTCGGC	AGCAGCGCGT	1380
	GCATCGGGAC	GAAGCCGACC	GTGCGGACGT	TGTCCGGGAT	GTTCGCGACG	CCTTCTAGCT	1440
	GCTGCGCGTC	GAAGGTCGCG	ATGATCTCGG	CGTCGACGTC	GCCGACGGCA	CCCAGCAGCT	1500
25	CCTCGATGGA	GACCTGCCCG	ATGCTGTTCT	CGCGGCTGGA	GATCCCGAGC	GTGAGGCACA	1560
	CGCGGCGGCG	CTCGGGCTCG	TCGTGCAGCC	ATTCCGGCAC	CACGGACGGC	CCGTTGTAGT	1620
30	CGACGTAGCG	CATCCCGACG	GTCTTCAGGC	CGGTGTCGAG	CCTGATCGCG	GCCGGGGCGG	1680
	GGTCGATCGT	CCACTGCCCG	ACGACCACCT	CCTCGTCGAA	GGCCGGGCCG	CCGTACTTCT	1740
	CCAGCGTCCA	GGTGAGCCAC	TCGGCGAGCG	GGTCCTCCCG	GTGCTCCTCC	GGCTGGTCGG	1800
35	GCAGCAGGCC	GAGGAAGTTC	TGCCGCGCCC	GGGTGGTGAT	GTCGGGTCCC	CACAGCAGCC	1860
	GCGCGTGCGG	CGTTCCGGTC	ACCGCCGCCG	CGATGGGCGC	GGCGAAGGTG	AGCGGCTCCC	1920
40	AGATGACCAG	GTCGGGCCGC	CACTTCCGGC	AGAACGAGAC	CATGCCTTCG	ATGAGCGTGT	1980
	CCGGGCTCAT	CAGGGCGTAG	AAGGTCGGGG	TGAGCACGGT	CTGCATGCCC	AGCAGGTGCT	2040
•	CCCAGGTCAA	GGTGGCGGG	TCCCGCTCGC	TGAAGTCCAG	GCTCCGGACG	TAGTCGATGA	2100
45	TGTCGTGGCC	CGCGTGGGTC	ATGAAGTCCA	CGAGGTCGAC	GTCGGTGCCG	ACCGGGACGG	2160

4

	CGGTCAGCCC	GGCCGCGGTG	ATGTCCTCGG	TGAGCGCCGG	GGACGCGACC	ACGCGGACCT	2220
	CGTGCCCCGC	CGCGCGGAAC	GCCCATGCGA	GGGGGACGAG	GCCGAAGAGG	TGGCTCTTGC	2280
5	TGGCCATGGA	GGAGAAGACG	ACGCGCATCG	CGGTTACCTC	AGAGCTCGAC	GGGGCAGCGG	2340
	TTGGTTCCCC	GCAGGACGGG	TGATCGGCGG	CGCCGGACGA	CCGGGCCGCT	GGGCGTGAGT	2400
10	CCGGGCAGCG	CCTTGGCCGC	GGCCCGCAGT	GCGGCGGTGG	CGAGCGCGGT	GACCAGCTCC	2460
10	TCCAGCCTGC	CGGGGTGGCC	GCGATGTGCC	GACAGCGCGC	GGTCGGCGTC	GGGGCGGTCC	2520
	ACGTCGAGGC	GGTCGGGCTC	GGCGAAGACC	TCCGGGTCGC	GGTTGGCCGC	CGCGACGACG	2580
15	ACCACGACCT	CCTCGCCTTC	GCCGATCACG	TGCTCGCCGA	GCCGCACCTC	TGCGGTGGCC	2640
	GTGCGCCGCT	CCAGGTGCAA	TGCCGGGTGC	AGGCGCAGCA	CCTCGGCGAC	GGTTCGCTGC	2700
20	GCGGCGGCGG	GGTCGTCGGC	GATCCGTTCG	GCCAGCCCCG	GTTCGGCCGA	GACGGCCAGG	2760
20	ACCGCGTCGA	CCACGGTGTT	CGCGGTCATC	TCGGCCCCGG	CGAACAGGGC	GCGCAGTGCG	2820
	GGGTCGGCGG	GCAGTGCCGC	GACCGCTGCT	TCGGTCACCG	CGAGCTGCTG	CGGGCTGAGC	2880
25	TGGGCGTCCA	GGCTGACGCG	GGCGTCCCAC	GCGGCGCCGC	GCAGCACTCC	GGCTGCGCCG	2940
	AGCACGGCGG	TCATGCCCTG	CACCGGTACC	TGCCAGGCGA	AGTCGCCGAC	CAGGTCCAGC	3000
30	CGCGCGCCCG	CGCCGGGGAG	CAGACCGGCG	AAGCTCTCCG	CCAGTTCCCC	GACGTCGGGG	3060
, 0	ACCTCGCCTT	CCCAGGACGC	GGCGTGCACG	TCCCGGAACG	GCTGGGCCCA	CTCGGCGGGT	3120
	GGCGCGCCG	CGGCCCGCAT	CCATTCCGGT	GTGCGTCCGG	TGGCGCGGGT	GAACGCGGGG	3180
35	TCGTCGAGCA	CCTGCCGGGC	GGTGGCGTGG	TCGGCCACCA	CCCACGTCTC	GGTGCGGCTG	3240
	CGCCĠCACAC	CGGACTCGCG	CATCGAGCGG	TACCGGCGCT	GCGGGTCGTC	GTCGTGTCCG	3300
10	CACAGCAGCA	TCGGGTAAGG	GTCGCCGTTG	CTGCCGTAAC	CCCAGTGCAG	GCCGCGGATC	3360
_ •	ATCTGGAGCT	GCCTGCCCAG	CCCGGCGCGA	TCGGTCGTGG	TCATGAATTC	CCTCCGCCCA	3420
	GCCAGGCGTC	GATGTGCCG					3439

⁽²⁾ INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

5

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 333 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire 5 (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2: Met Thr Thr Asp Ala Ala Thr His Val Arg Leu Gly Arg Ser Ala Leu 10 10 Leu Thr Ser Arg Leu Trp Leu Gly Thr Val Asn Phe Ser Gly Arg Val 25 15 Glu Asp Asp Asp Ala Leu Arg Leu Met Asp His Ala Arg Asp Arg Gly Ile Asn Cys Leu Asp Thr Ala Asp Met Tyr Gly Trp Arg Leu Tyr Lys 55 20 Gly His Thr Glu Glu Leu Val Gly Arg Trp Leu Ala Gln Gly Gly 70 Arg Arg Glu Asp Thr Val Leu Ala Thr Lys Val Gly Glu Met Ser 25 Glu Arg Val Asn Asp Ser Gly Leu Ser Ala Arg His Ile Ile Ala Ser 100 105 30 Cys Glu Gly Ser Leu Arg Arg Leu Gly Val Asp His Ile Asp Val Tyr 115 120 Gln Met His His Ile Asp Arg Ser Ala Pro Trp Asp Glu Val Trp Gln 130 135 35 Ala Met Asp Ser Leu Val Ala Ser Gly Lys Val Ser Tyr Val Gly Ser 150 145 155 160 Ser Asn Phe Ala Gly Trp His Ile Ala Ala Ala Gln Glu Asn Ala Ala 40 170 165 Arg Arg His Ser Leu Gly Met Val Ser His Gln Cys Leu Tyr Asn Leu 180 185 190 45 Ala Val Arg His Ala Glu Leu Glu Val Leu Pro Ala Ala Gln Ala Tyr 195 200 205

	Gly	Leu 210	Gly	Val	Phe	Ala	Trp 215	Ser	Pro	Leu	His	Gly 220	Gly	Leu	Leu	Ser
5	Gly 225	Ala	Leu	Glu	Lys	Leu 230	Ala	Ala	Gly	Thr	Ala 235	Val	Lys	Ser	Ala	Gln 240
	Gly	Arg	Ala	Gln	Val 245	Leu	Leu	Pro	Ser	Leu 250	Arg	Pro	Ala	Ile	Glu 255	Ala
10	Tyr	Glu	Lys	Phe 260	Cys	Arg	Asn	Leu	Gly 265	Glu	Asp	Pro	Ala	Glu 270	Val	Gly
15	Leu	Ala	Trp 275	Val	Leu	Ser	Arg	Pro 280	Gly	Ile	Ala	Gly	Ala 285	Val	Ile	Gly
	Pro	Arg 290	Thr	Pro	Glu	Gln	Leu 295	Asp	Ser	Ala	Leu	Lys 300	Ala	Ser	Ala	Met
20	Thr 305	Leu	Asp	Glu	Gln	Ala 310	Leu	Ser	Glu	Leu	Asp 315	Glu	Ile	Phe	Pro	Ala 320
	Val	Ala	Ser	Gly	Gly 325	Ala	Ala	Pro	Glu	Ala 330	Trp	Leu	Gln			
25	(2)	INFO	ORMAT	CIONS	S POU	JR LJ	A SEC) ID	NO:	3:						
30		•	(<i>I</i>	A) L(NGUI PE :	EUR: ació	QUES 361 le am	ació niné	les a	miné						
35		(ii) (xi)					LE: p			SEC) ID	NO:	3:			
	Met 1	Thr	Thr	Thr	Asp 5	Arg	Ala	Gly	Leu	Gly 10	Arg	Gln	Leu	Gln	Met 15	Ile
40	Arg	Gly	Leu	His 20	Trp	Gly	Tyr	Gly	Ser 25	Asn	Gly	Asp	Pro	Tyr 30	Pro	Met
	Leu	Leu	Cys 35	Gly	His	Asp	Asp	Asp 40	Pro	Gln	Arg	Arg	Tyr 45	Arg	Ser	Met
45	Arg	Glu 50	Ser	Gly	Val	Arg	Arg 55	Ser	Arg	Thr	Glu	Thr 60	Trp	Val	Val	Ala

	Asp 65	His	Ala	Thr	Ala	Arg 70	Gln	Val	Leu	Asp	Asp 75	Pro	Ala	Phe	Thr	Arg 80
5	Ala	Thr	Gly	Arg	Thr 85	Pro	Glu	Trp	Met	Arg 90	Ala	Ala	Gly	Ala	Pro 95	Pro
	Ala	Glu	Trp	Ala 100	Gln	Pro	Phe	Arg	Asp 105	Val	His	Ala	Ala	Ser 110	Trp	Glu
10	Gly	Glu	Val 115	Pro	Asp	Val	Gly	Glu 120	Leu	Ala	Glu	Ser	Phe 125	Ala	Gly	Leu
15	Leu	Pro 130	Gly	Ala	Gly	Ala	Arg 135	Leu	Asp	Leu	Val	Gly 140	Asp	Phe	Ala	Trp
13	Gln 145	Val	Pro	Val	Gln	Gly 150	Met	Thr	Ala	Val	Leu 155	Gly	Ala	Ala	Gly	Val 160
20	Leu	Arg	Gly	Ala	Ala 165	Trp	Asp	Ala	Arg	Val 170	Ser	Leu	Asp	Ala	Gln 175	Leu
	Ser	Pro	Gln	Gln 180	Leu	Ala	Val	Thr	Glu 185	Ala	Ala	Val	Ala	Ala 190	Leu	Pro
25	Ala	Asp	Pro 195	Ala	Leu	Arg	Ala	Leu 200	Phe	Ala	Gly	Ala	Glu 205	Met	Thr	Ala
30	Asn	Thr 210	Val	Val	Asp	Ala	Val 215	Leu	Ala	Val	Ser	Ala 220	Glu	Pro	Gly	Leu
50	Ala 225	Glu	Arg	Ile	Ala	Asp 230	Asp	Pro	Ala	Ala	Ala 235	Gln	Arg	Thr	Val	Ala 240
35	Glu	Val	Leu	Arg	Leu 245	His	Pro	Ala	Leu	His 250		Glu	Arg	Arg	Thr 255	Ala
	Thr	Ala	Glu	Val 260	Arg	Leu	Gly	Glu	His 265		Ile	Gly	Glu	Gly 270	Glu	Glu
40	Val	Val	Val 275	Val	Val	Ala	Ala	Ala 280		Arg	Asp	Pro	Glu 285	Val	Phe	Ala
45	Glu	Pro 290	_	Arg	Leu	Asp	Val 295		Arg	Pro	Asp	Ala 300	Asp	Arg	Ala	Leu

VO 99/05283	PCT/FR98/01593

	Ser 305	Ala	His	Arg	Gly	His 310	Pro	Gly	Arg	Leu	Glu 315	Glu	Leu	Val	Thr	Ala 320		
											313					320		
5	Leu	Ala	Thr	Ala	Ala 325	Leu	Arg	Ala	Ala	Ala 330	Lys	Ala	Leu	Pro	Gly 335	Leu		
	Thr	Pro	Ser	Gly 340	Pro	Val	Val	Arg	Arg 345	Arg	Arg	Ser	Pro	Val 350	Leu	Arg		
10	Gly	Thr	Asn 355	Arg	Cys	Pro	Val	Glu 360	Leu									
	(2)	INFO	RMAT	rions	S POT	JR LA	A SE(Q ID	NO:	4:								
15		(i)	(1	A) LO	ONGUI	EUR:	1266	5 pai		JENCE de l		i						
			((c) No		DE DE	BRII	nae NS: c : lir										
20		(ii)	TYI	PE DI	E MOI	LECUI	LE: A	ADNc										
		(vi)		GINI		SME:	: Sad	cchai	ropo:	lyspo	ora e	ryth	raea	ì				
25							_											
		(1X)	(1	A) NO	ERIST DM/CI MDT.AC	LE: C	CDS	omo l 4	emeni	t (4.	126	:61						
30					JTRES bio /ge	S INI osynt ene=	ORM hese ery	ATION e de yCIII	NS:/: la d ["		ion= samir	ue"			dans	la		
35		(xi)	DES	SCRII	PTIO	1 DE	LA S	SEQUI	ENCE	: SEÇ) ID	NO:	4:					
	TCAT	CGTG	GT 7	rctc:	rcct:	rc ci	rgcgo	GCCAC	G TT	CTC	GCAG	ATGO	CGAC	CGA (CCTCG	GCCGG	;	60
40																GGGTC		120
																GGCAG		180
																CCGTC		240
45	GGGC	AGGA	ATC I	ACCTO	GCGG	CA CO	GCCG'	rgga:	r cg	CCGCC	GTG	TGCC	AGCI	rcc (CGGGT	CCGCC	: 3	300

	GTGGTGCACC	GTCGCCGCGC	AGGTCGGCAG	CAGCGCGTGC	ATCGGGACGA	AGCCGACCGT	360
	GCGGACGTTG	TCCGGGATGT	TCGCGACGCC	TTCTAGCTGC	TGCGCGTCGA	AGGTCGCGAT	420
5	GATCTCGGCG	TCGACGTCGC	CGACGGCACC	CAGCAGCTCC	TCGATGGAGA	CCTGCCCGAT	480
	GCTGTTCTCG	CGGCTGGAGA	TCCCGAGCGT	GAGGCACACG	CGGCGGCGCT	CGGGCTCGTC	540
10	GTGCAGCCAT	TCCGGCACCA	·CGGACGGCCC	GTTGTAGTCG	ACGTAGCGCA	TCCCGACGGT	600
10	CTTCAGGCCG	GTGTCGAGCC	TGATCGCGGC	CGGGGCGGGG	TCGATCGTCC	ACTGCCCGAC	660
	GACCACCTCC	TCGTCGAAGG	CCGGGCCGCC	GTACTTCTCC	AGCGTCCAGG	TGAGCCACTC	720
15	GGCGAGCGGG	TCCTCCCGGT	GCTCCTCCGG	CTGGTCGGGC	AGCAGGCCGA	GGAAGTTCTG	780
	CCGCGCCCGG	GTGGTGATGT	CGGGTCCCCA	CAGCAGCCGC	GCGTGCGGCG	TTCCGGTCAC	840
20	CGCCGCCGCG	ATGGGCGCGG	CGAAGGTGAG	CGGCTCCCAG	ATGACCAGGT	CGGGCCGCCA	900
20	CTTCCGGCAG	AACGAGACCA	TGCCTTCGAT	GAGCGTGTCC	GGGCTCATCA	GGGCGTAGAA	960
	GGTCGGGGTG	AGCACGGTCT	GCATGCCCAG	CAGGTGCTCC	CAGGTCAAGG	TGGCGGGGTC	1020
25	CCGCTCGCTG	AAGTCCAGGC	TCCGGACGTA	GTCGATGATG	TCGTGGCCCG	CGTGGGTCAT	1080
	GAAGTCCACG	AGGTCGACGT	CGGTGCCGAC	CGGGACGGCG	GTCAGCCCGG	CCGCGGTGAT	1140
30	GTCCTCGGTG	AGCGCCGGGG	ACGCGACCAC	GCGGACCTCG	TGCCCCGCCG	CGCGGAACGC	1200
	CCATGCGAGG	GGGACGAGGC	CGAAGAGGTG	GCTCTTGCTG	GCCATGGAGG	AGAAGACGAC	1260
	GCGCAT						1266

35

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 421 acides aminés

40 (B) TYPE: acide aminé

- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- 45 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

	Met 1	Arg	Val	Val	Phe 5	Ser	Ser	Met	Ala	Ser 10	Lys	Ser	His	Leu	Phe 15	Gly
5	Leu	Val	Pro	Leu 20	Ala	Trp	Ala	Phe	Arg 25	Ala	Ala	Gly	His	Glu 30	Val	Arg
	Val	Val	Ala 35	Ser	Pro	Ala	Leu	Thr 40	Glu	Asp	Ile	Thr	Ala 45	Ala	Gly	Leu
10	Thr	Ala 50	Val	Pro	Val	Gly	Thr 55	Asp	Val	Asp	Leu	Val 60	Asp	Phe	Met	Thr
15	His 65	Ala	Gly	His	Asp	Ile 70	Ile	Asp	Tyr	Val	Arg 75	Ser	Leu	Asp	Phe	Ser 80
	Glu	Arg	Asp	Pro	Ala 85	Thr	Leu	Thr	Trp	Glu 90	His	Leu	Leu	Gly	Met 95	Gln
20	Thr	Val	Leu	Thr 100	Pro	Thr	Phe	Tyr	Ala 105	Leu	Met	Ser	Pro	Asp 110	Thr	Leu
	Ile	Glu	Gly 115	Met	Val	Ser	Phe	Cys 120	Arg	Lys	Trp	Arg	Pro 125	Asp	Ĺeu	Val
25	Ile	Trp 130	Glu	Pro	Leu	Thr	Phe 135	Ala	Ala	Pro	Ile	Ala 140	Ala	Ala	Val	Thr
30	Gly 145	Thr	Pro	His	Ala	Arg 150	Leu	Leu	Trp	Gly	Pro 155	Asp	Ile	Thr	Thr	Arg 160
	Ala	Arg	Gln	Asn	Phe 165	Leu	Gly	Leu	Leu	Pro 170	Asp	Gln	Pro	Glu	Glu 175	His
35	Arg	Glu	Asp	Pro 180	Leu	Ala	Glu	Trp	Leu 185	Thr	Trp	Thr	Leu	Glu 190	Lys	Tyr
	Gly	Gly	Pro 195	Ala	Phe	Asp	Glu	Glu 200	Val	Val	Val	Gly	Gln 205	Trp	Thr	Ile
10	Asp	Pro 210	Ala	Pro	Ala	Ala	Ile 215	Arg	Leu	Asp	Thr	Gly 220	Leu	Lys	Thr	Val
45	Gly 225	Met	Arg	Tyr	Val	Asp 230	Tyr	Asn	Gly	Pro	Ser 235	Val	Val	Pro	Glu	Trp 240

Leu His Asp Glu Pro Glu Arg Arg Arg Val Cys Leu Thr Leu Gly Ile 245 250 255

Ser Ser Arg Glu Asn Ser Ile Gly Gln Val Ser Ile Glu Glu Leu Leu 5 265 270

Gly Ala Val Gly Asp Val Asp Ala Glu Ile Ile Ala Thr Phe Asp Ala 275 280 285

10 Gln Gln Leu Glu Gly Val Ala Asn Ile Pro Asp Asn Val Arg Thr Val 290 295 300

Gly Phe Val Pro Met His Ala Leu Leu Pro Thr Cys Ala Ala Thr Val 305 310 315 320

15

His His Gly Gly Pro Gly Ser Trp His Thr Ala Ala Ile His Gly Val

Pro Gln Val Ile Leu Pro Asp Gly Trp Asp Thr Gly Val Arg Ala Gln
20 340 345 350

Arg Thr Gln Glu Phe Gly Ala Gly Ile Ala Leu Pro Val Pro Glu Leu 355 360 365

25 Thr Pro Asp Gln Leu Arg Glu Ser Val Lys Arg Val Leu Asp Asp Pro 370 375 380

Ala His Arg Ala Gly Ala Ala Arg Met Arg Asp Asp Met Leu Ala Glu 385 390 395 400

30

40

Pro Ser Pro Ala Glu Val Val Gly Ile Cys Glu Glu Leu Ala Ala Gly
405 410 415

Arg Arg Glu Pro Arg

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 8160 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

- (C) NOMBRE DE BRINS: double
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- 45 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

```
(vi) ORIGINE:
              (A) ORGANISME: Saccharopolyspora erythraea
        (ix) CARACTERISTIQUE:
 5
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 242..1207
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                     biosynthese du mycarose"
                     /gene= "eryBIV"
10
                     /transl_except= (pos: 242 .. 244, aa: Met)
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 1210..2454
15
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                     biosynthese du mycarose"
                     /gene= "eryBV"
                     /transl_except= (pos: 1210 .. 1212, aa: Met)
20
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 2510..3220
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                     biosynthese de la desosamine"
25
                     /gene= "eryCVI"
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 3308..4837
30
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                     biosynthese du mycarose"
                     /gene= "eryBVI"
                     /transl_except= (pos: 3308 .. 3310, aa: Met)
35
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 6080..7546
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                     biosynthese de la desosamine"
40
                     /gene= "eryCV"
        (ix) CARACTERISTIQUE:
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 7578..8156
45
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la
                     biosynthese du mycarose"
```

/gene= "eryBVII" /transl_except= (pos: 7578 .. 7580, aa: Met)

(ix) CARACTERISTIQUE:

5 (A) NOM/CLE: mat_peptide

(B) EMPLACEMENT: 242

10 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

	TTTG	ACAC	GT C	cgcc	ACGC	G TC	cccc	TACI	CGA	CGAC	CAC	GCAA	TGGG	CG A	ACAA	ATATA	3	60
15	GAAG	GAT	CAA G	BAGGT	TGAC	а тс	GCCT	CGTC	GAG	CCAA	CGA	ACCI	GTGA	AC A	ATCTG	CATG	r 1	120
13	TGAC	AAGA	ATC A	AACGG	CGGC	T AC	CTAC	TGTG	GTG	GCCC	AGT	GACG	GGTI	rgc c	CGCAC	CATCG	2 1	180
	GCTG	:GGG	AGA 1	TCTI	TGA	TT T	regee	CGT	GC#	ACCGA	CCT	GGAA	AGCC	SAG C	TAAAT	CCTC	2 2	240
20	G GT			G AT						g G1					eu Le		2	286
25	GGC Gly			GGC Gly													3	334
30				CGG Arg 35													:	382
				GCC Ala													•	430
35			Arg	GCC Ala														478
40	CTG Leu 80			CAC His										_	_		!	526
45	GAC Asp			GCC Ala														574

we have a some the second

BNSDOCID: <WO___9905283A2_I_>

14

	_							ACG Thr				622
5	_		_	_	_	_		TCG Ser	-	 		 670
10								CTG Leu				 718
15								CTG Leu				766
20								GGC Gly 185				814
20								ACC Thr				862
25								GAC Asp				910
30								GCC Ala				958
35	Gly							GAC Asp				1006
4.0								CCC Pro 265				1054
40								AAC Asn				1102

	ATC	GAC	TCC	ACC	GAG	TTC	CGC	AGC	CGG	ACC	GGC	TGG	CGC	CCC	CGG	GTT	1150
	Ile	Asp	Ser	Thr	Glu	Phe	Arg	Ser	Arg	Thr	Gly	Trp	Arg	Pro	Arg	Val	
			290					295					300				
5					GGC												1198
	Ser		Thr	Asp	Gly	Ile		Arg	Thr	Val	Ala		Leu	Thr	Pro	Thr	
		305					310					315					
	GAG	GAG	CAC	TA (GTG (igg (STA (TG (CTG A	ACG 3	rcc 1	TC (GCG (CAC (CGC I	ACG	1245
10	Glu				Met A												
	320				1	_			5					10			
					CTG												1293
	His	Phe	Gln	Gly	Leu	Val	Pro	Leu	Ala	Trp	Ala	Leu		Thr	Ala	Gly	
15			15					20					25				
	~~ ~		ama.	~~~	GTG	ccc	aaa	CAC	ccc	ccc	CTC	N.C.C	GAC	GCG	ሮ ሞሮ	ልጥሮ	1341
					Val												1541
	птъ	30	vai	A-9	Vai	ALU	35	0111				40					
20		30															
	GGC	GCC	GGT	CTC	ACC	GCG	GTA	CCC	GTC	GGC	TCC	GAC	CAC	CGG	CTG	TTC	1389
	Gly	Ala	Gly	Leu	Thr	Ala	Val	Pro	Val	Gly	Ser	Asp	His	Arg	Leu	Phe	
	45					50					55					60	
25					GAA												1437
	Asp	Ile	Val	Pro	Glu	Val	Ата	АТа	GIn	va⊥ 70	HIS	Arg	Tyr	Ser	75	ıyı	
					65					70					, ,		
	CTG	GAC	TTC	TAC	CAC	CGC	GAG	CAG	GAG	CTG	CAC	TCG	TGG	GAG	TTC	CTG	1485
30					His												
				80					85					90			
					GAG												1533
	Leu	Gly			Glu	Ala	Thr			Trp	Val	Tyr			Val	Asn	
35			95					100					105				
	אאר	GAC	י דרר	ጥጥር	י הידר	GCC	GAG	СТС	GTC	GAC	י יידר	GCC	CGG	GAC	TGG	CGT	1581
					val												
		110					115			•		120		-	•	_	
40																	
	CCT	GAC	CTG	GTG	CTC	TGG	GAG	CCG	TTC	ACC	TTC	GCC	GGC	GCC	GTC	GCG	1629
	Pro	Asp	Leu	Val	Leu	Trp	Glu	Pro	Phe	Thr	Phe	Ala	Gly	Ala	Val	Ala	
	125					130)				135					140	

	GCC	CGG	GCC	TGC	GGA	GCC	GCG	CAC	GCC	CGG	CTG	CTG	TGG	GGC	AGC	GAC	1677
	Ala	Arg	Ala	Cys	Gly	Ala	Ala	His	Ala	Arg	Leu	Leu	Trp	Gly	Ser	Asp	
					145					150					155		
5	CTC	ACC	GGC	TAC	TTC	CGC	GGC	CGG	TTC	CAG	GCG	CAA	CGC	CTG	CGA	CGG	1725
										Gln							4.25
				160		_	-		165					170		J	
	CCG	CCG	GAG	GAC	CGG	CCG	GAC	CCG	СТС	GGC	ACG	TGG	ርጥር	ACC	GNG	GTC	1773
10	Pro																1113
			175		5			180		4- 7	••••		185		-	•••	
										GAG							1821
	Ala		Arg	Phe	Gly	Val		Phe	Gly	Glu	Asp		Ala	Val	Gly	Gln	
15		190					195					200					
	TGG	TCG	GTC	GAC	CAG	TTG	CCG	CCG	AGT	TTC	CGG	CTG	GAC	ACC	GGA	ATG	1869
	Trp	Ser	Val	Asp	Gln	Leu	Pro	Pro	Ser	Phe	Arg	Leu	Asp	Thr	Gly	Met	
	205					210					215					220	
20																	
	GAA	ACC	GTT	GTC	GCG	CGG	ACC	CTG	CCC	TAC	AAC	GGC	GCG	TCG	GTG	GTT	1917
	Glu	Thr	Val	Val		Arg	Thr	Leu	Pro	Tyr	Asn	Gly	Ala	Ser		Val	
					225					230					235		
25	CCG	GAC	TGG	CTC	AAG	AAG	GGC	AGT	GCG	ACT	CGA	CGC	ATC	TGC	ATT	ACC	1965
	Pro	Asp	\mathtt{Trp}	Leu	Lys	Lys	Gly	Ser	Ala	Thr	Arg	Arg	Ile	Cys	Ile	Thr	
				240					245					250			
	GGA	GGG	TTC	TCC	GGA	CTC	GGG	CTC	GCC	GCC	GAT	GCC	GAT	CAG	TTC	GCG	2013
30	Gly																
			255					260					265				
	CCC	7.00	OTT C	000	an a	ama	000	aa x	mma	a s m	200	~~~	> ===	ama	~~~	3.00	
										GAT Asp					GTT		2061
35	n. y	270	neu	ATG	GIII	пеп	275	Arg	FIIE	Asp	Gry	280	116	Val	Val	Thr	
							2.73					200					
	GGT	TCC	GGT	CCG	GAT	ACC	TCC	GCG	GTA	CCG	GAC	AAC	ATT	CGT	TTG	GTG	2109
	Gly	Ser	Gly	Pro	Asp	Thr	Ser	Ala	Val	Pro	Asp	Asn	Ile	Arg	Leu	Val	
4.0	285					290					295					300	
40	a	mer ~	-														
										CAG							2157
	дад	rue	AGT	PLO		стА	val	ren	ьeu	Gln	ASN	Cys	Ala	ALA		тте	
					305					310					315		

17

•																	
	CAC	CAC	GGC	GGG	GCC	GGA	ACC	TGG	GCC	ACG	GCA	CTG	CAC	CAC	GGA	TTA	2205
	His	His	Gly	Gly	Ala	Gly	Thr	Trp	Ala	Thr	Ala	Leu	His	His	Gly	Ile	
				320					325					330			
_							~	~		~~-			cm.	~~~	222	~~~	2252
5													CTA		_	_	2253
	Pro	GIN		ser	vai	AIA	птъ	340	пр	АБР	Cys	Mer	Leu 345	Arg	GIY	GIII	
			335					340					343				
	CAG	ACC	GCG	GAA	CTG	GGC	GCG	GGA	ATC	TAC	CTC	CGG	CCG	GAC	GAG	GTC	2301
10	Gln	Thr	Ala	Glu	Leu	Gly	Ala	Gly	Ile	Tyr	Leu	Arg	Pro	Asp	Glu	Val	
		350					355					360					
	GAT	GCC	GAC	TCA	TTG	GCG	AGC	GCC	CTC	ACC	CAG	GTG	GTC	GAG	GAC	CCC	2349
	Asp	Ala	Asp	Ser	Leu	Ala	Ser	Ala	Leu	Thr	Gln	Val	Val	Glu	Asp	Pro	
15	365					370					375					380	
												_	GCG				2397
	Thr	Tyr	Thr	GIu		Ala	Vai	ьуs	Leu	_	GIu	GIU	Ala	Leu		Asp	
20					385					390					395		
20	CCG	ארכ	CCG	CAG	GAG	ል ተተር	GTC	ררפ	CGA	CTG	GAG	GAA	CTC	ACG	CGC	CGC	2445
													Leu				
	110	1112	110	400	020				405					410	3	5	
25	CAC	GCC	GGC	TAG	CGGT	rrc (CGAC	CGAC	AA G	rccg:	rccg/	A CAG	GCAC.	ACCT			2494
	His	Ala	Gly														
			415														
	CCG	GAGG	GAG (CAGG												C CGG	2545
30						с ту: 1	r GI	ı Gı		у <u>Р</u> по	e Are	a GI	и пе	u 1y. 1:		p Arg	
					•				•	,				1	O .		
	TTC	TAC	CGC	GGC	CGG	GGC	AAG	GAC	TAC	GCG	GCC	GAG	GCC	GCG	CAG	GTC	2593
	Phe												Ala				
35			15					20					25				
	GCG	CGG	CTG	GTC	AGA	GAC	CGC	CTG	CCC	TCG	GCT	TCC	TCG	CTG	CTC	GAC	2641
	Ala	Arg	Leu	Val	Arg	Asp	Arg	Leu	Pro	Ser	Ala	Ser	Ser	Leu	Leu	Asp	
		30					35					40					
40															-		
													GCC				2689
			Cys	Gly	Thr		Thr	His	Leu	Arg		Phe	Ala	Asp	Leu		
	45					50					55					60	

	GAC	GAC	GTG	ACC	GGG	CTG	GAG	CTG	TCG	GCG	GCG	ATG	ATC	GAG	GTC	GCC	2733
	Asp	Asp	Val	Thr	Gly	Leu	Glu	Leu	Ser	Ala	Ala	Met	Ile	Glu	Val	Ala	
					65					70					75		
5	CGG	CCG	CAG	CTC	GGC	GGC	ΔΤΟ	CCG	GTG	ርጥር	CNG	GGC	GAC	ስጥር	cac	GNC	2789
-				Leu													276.
	9			80	O ₂	01			85	Deu	0111	Gry	ASP	90	Arg	ASP	
														,,,			
				GAT													2833
10	Phe	Ala	Leu	Asp	Arg	Glu	Phe	Asp	Ala	Val	Thr	Cys	Met	Phe	Ser	Ser	
			95					100					105				
	ATC	GGG	CAC	ATG	CGC	GAC	GGC	GCC	GAG	CTG	GAC	CAG	GCG	CTG	GCG	TCC	2881
				Met													
15		110				_	115				-	120					
	TTC	GCC	CGC	CAC	CTC	GCC	CCC	GGC	GGC	GTC	GTG	GTG	GTC	GAA	CCG	TGG	2929
	Phe	Ala	Arg	His	Leu	Ala	Pro	Gly	Gly	Val	Val	Val	Val	Glu	Pro	Trp	
	125					130					135					140	
20																	
				GAG													2977
	Trp	Phe	Pro	Glu		Phe	Leu	Asp	GIA		Val	Ala	Gly	Asp		Val	
					145					150					155		
25	CGC	GAC	GGC	GAC	CTG	ACG	ATC	TCG	CGC	GTC	TCG	CAC	TCC	GTG	CGC	GCC	3025
				Asp													
			-	160					165					170			
	GGC	GGC	GCG	ACC	CGG	ATG	GAG	ATC	CAC	TGG	GTC	GTG	GCC	GAC	GCG	GTG	3073
30	Gly	Gly	Ala	Thr	Arg	Met	Glu	Ile	His	Trp	Val	Val	Ala	Asp	Ala	Val	
			175					180					185				
	אארי	CCT	ccc	CGG	כאר	CAC	CTC	GNG	CNC	ייי אייי	CNC	NTC.	200	OTIC	mm/s	CAC	2121
				Arg													3121
35		190		3			195		•••	- / -	014	200	****	Dou	1110	Olu	
												200					
	CGG	CAG	CAG	TAC	GAG	AAG	GCC	TTC	ACC	GCG	GCC	GGT	TGC	GCT	GTG	CAG	3169
	Arg	Gln	Gln	Tyr	Glu	Lys	Ala	Phe	Thr	Ala	Ala	Gly	Cys	Ala	Val	Gln	
	205					210					215					220	
40																	
				GGC													3217
	Tyr	Leu	Glu	Gly	Gly	Pro	Ser	Gly	Arg	Gly	Leu	Phe	Val	Gly	Val	Arg	
					225					230	٠				235		
45	CCN	ጥር፡ን /	יירייי	rgc (ودارتها	عراجي	מים מיני	المالتات	הייי		. ~ ~ ~ ~		maaa	10ma	33.C		
1 J	Gly	TOM		(31100	3CG1"				- GC#	ACAG(ысА	TCCC	CTCC	LAC		3270

	GGGC	CCTI	rrc (ccgc	CGTG	A CC	:GGAC	CCTI	ACA	GTG			_		_	GAC Asp	3325
											1				9	5	
5																	
				CGG													3373
	Asn	Ala	Arg	Arg	Gln	Gln	Ala	Glu	Pro	Ser	Thr	Thr	Pro	Gln	Gly	Glu	
				10					15					20			
. ^	m aa	3.000	aam	GAT	ccc	T CC	ccc	GNC	ccc	v CC	מייי מ	CCG	CAA	TCC	TCG	CAG	3421
LO				Asp													J
	Ser	Mec	25	rap	nr 9	****	01	30					35				
	ACC	GCA	ACG	CGT	TTC	CTG	CTC	GGC	GAC	GGC	GGA	ATC	CCC	ACC	GCC	ACG	3469
15	Thr	Ala	Thr	Arg	Phe	Leu	Leu	Gly	Asp	Gly	Gly	Ile	Pro	Thr	Ala	Thr	
		40					45				•	50					
							~~~		~~~		222	~~~	an a	ar.c	ccc	ama	3517
				CAC													3517
20		GIu	Thr	His	Asp	60	Leu	inr	Arg	ASII	65 65	Ald	GIU	GIII	Arg	70	
20	55					00					U.J						
	GAG	GTG	GCG	CGC	GTG	CCG	TTC	AGC	GCC	ATG	GAC	CGC	TGG	TCG	TTC	CAG	3565
				Arg													
					75					80					85		
25																	
				GGC													3613
	Pro	Glu	Asp	Gly	Arg	Leu	Ala	His		Ser	Gly	Arg	Phe		Ser	IIe	
				90					95					100			
3.0	GNG.	GGC	CTG	CAC	GTG	CGG	ACG	AAC	TTC	GGC	TGG	CGG	CGG	GAC	TGG	ATC	3661
50				His				•									
		,	105			_		110		•	_	_	115				
	CAG	CCC	ATC	ATC	GTG	CAG	CCC	GAG	ATC	GGC	TTC	CTC	GGC	CTC	ATC	GTC	3709
35	Gln	Pro	Ile	Ile	Val	Gln	Pro	Glu	Ile	Gly	Phe	Leu	Gly	Leu	Ile	Val	
		120					125					130					
		a. a	mma	a a a	CCT	cmc	CTC	CAC	CTC	CTC	ccc	ሮእር	GCC	אאכי	מככ	GAG	375
				Asp													3,3
40	-		PHE	Азр	GIY	140	пси	1115	V 4 1	Deu	145			_,_		150	
- 0	133																
	CCG	GGC	: AAC	ATC	AAC	GCC	GTC	CAG	CTC	TCC	CCG	ACC	CTG	CAG	GCG	ACC	380
	Pro	Gly	Asn	Ile	Asn	Ala	Val	Gln	Leu	Ser	Pro	Thr	Leu	Gln	Ala	Thr	
		_			155					160					165		

	CGC	AGC	AAC	TAC	ACC	GGC	GTC	CAC	CGC	GGC	TCG	AAG	GTC	CGG	TTC	ATC	3853
	Arg	Ser	Asn	Tyr	Thr	Gly	Val	His	Arg	Gly	Ser	Lys	Val	Arg	Phe	Ile	
				170					175					180			
5												CTC					3901
	Glu	Tyr	Phe	Asn	Gly	Thr	Arg	Pro	Ser	Arg	Ile	Leu	Val	Asp	Val	Leu	
			185					190					195				
												CGC					3949
10	Gln		Glu	Gln	Gly	Ala		Phe	Leu	Arg	Lys	Arg	Asn	Arg	Asn	Met	
		200					205			-		210					
	ama	ama	~~~	~~~													
												CCG					3997
15		vait	GIU	vai	Pne		Asp	Leu	Pro	Glu		Pro	Asn	Phe	Arg	_	
10	213					220					225					230	
	CTG	ACC	GTC	GCG	CAG	CTG	CGG	GCG	አጥር	СТС	CAC	CAC	CAC	220	C/D/C	CMC.	4045
												His					4045
					235	204	9	nia	NCC	240	mis	urs	АБР	ASII	245	Val	
20										210					243		
	AAC	ATG	GAC	CTG	CGC	ACC	GTG	CTG	GCC	TGC	GTC	CCG	ACC	GCC	GTG	GAG	4093
												Pro					4055
				250					255	•				260			
25	CGG	GAC	CGG	GCC	GAC	GAC	GTG	CTC	GCG	CGC	CTG	CCC	GAG	GGC	TCG	TTC	4141
	Arg	Asp	Arg	Ala	Asp	Asp	Val	Leu	Ala	Arg	Leu	Pro	Glu	Gly	ser	Phe	
			265					270					275				
• •												GGC					4189
30	Gln		Arg	Leu	Leu	His	Ser	Phe	Ile	Gly	Ala	Gly	Thr	Pro	Ala	Asn	
		280					285					290					
	220	N TOC	220	100	ama												
												GTG					4237
35	295	Mec	ASII	ser	Leu		ser	Trp	11e	Ser		Val	Arg	Ala	Arg		
"	2,5					300					305					310	
	GAG	TTC	стс	CAG	CGC	GGC	CGC	CCG	CTG	כככ	CNC	ATC	CAC	ccc	200	222	
												Ile					4285
					315	1	<del>J</del>			320	٦.٠٠	TT.	JIU	ary	325	GIÀ	
40															343		
	TGG	ATC	CGC	CGC	GAC	GAC	GGC	ATC	GAG	CAC	GAG	GAG	AAG	AAG	TAC	<b>ጥ</b> ጉር	4333
												Glu					1000
			_	330	-	•	-		335				-, -	340	-1-	- 3. <b>-</b>	

	GAC	GTC	TTC	GGC	GTC	ACG	GTG	GCG	ACC	AGC	GAC	CGC	GAG	GTC	AAC	TCG	4381
	Asp	Val	Phe	Gly	Val	Thr	Val	Ala	Thr	Ser	Asp	Arg	Glu	Val	Asn	Ser	
			345					350					355				
5	TPCC	አጥር	CAC	CCG	CTG	ርጥር	ሞሮር	כככ	מככ	אאר	<b>D</b> D C	GGC	CTG	ሮሞሮ	GCC	CTG	4429
Þ													Leu				1123
		360	01				365					370					
						,							GTG				4477
10	Leu	Val	Lys	Asp	Ile	Gly	Gly	Thr	Leu	His		Leu	Val	Gln	Leu		
	375					380					385					390	
	ACC	GAG	GCG	GGC	GGG	ATG	GAC	GTC	GCC	GAG	CTG	GCG	ССТ	ACG	GTG	CAC	4525
													Pro				
15				_	395		_			400					405		
													TTC				4573
	Cys	GIn	Pro		Asn	туr	Ala	Asp		Pro	GIU	GIU	Phe		PIO	Ala	
20				410					415					420			
20	TAT	GTG	GAC	TAC	GTG	TTG	AAC	GTG	CCG	CGC	TCG	CAG	GTC	CGC	TAC	GAC	4621
													Val				
	-		425					430					435				
25													AAC				4669
	Ala	-	His	Ser	Glu	GLu	_	Gly	Arg	Phe	Tyr	_	Asn	GIU	Asn	Arg	
		440					445					450					
	TAC	ATG	CTG	ATC	GAG	GTG	CCC	GCC	GAC	TTC	GAC	GCC	AGT	GCC	GCT	CCC	4717
30	Tyr	Met	Leu	Ile	Glu	Val	Pro	Ala	Asp	Phe	Asp	Ala	Ser	Ala	Ala	Pro	
	455					460					465					470	
	<b>a.</b> a	<b>GN G</b>	000	maa	2000	200	mmc	CAC	CNC	እጥሮ	אככ	መአሮ	CTC	CTC	ccc	CAC	4765
													CTG Leu				4765
35	Asp	HIS	Arg	пр	475	1111	FIIC	nsp.	9111	480	****	- y -	LCu	Deu	485		
-																	
	AGC	CAC	TAC	GTC	AAC	ATC	CAG	CTG	CGC	AGC	ATC	ATC	GCG	TGC	GCC	TCG	4813
	Ser	His	Tyr	Val	Asn	Ile	Gln	Leu	Arg	Ser	Ile	Ile	Ala	Cys	Ala	Ser	
				490					495					500			
40						- ~~					222				maaa	a s mam	4067
										AACG	CGC	GCTG	ACCG	AC C	TGGC	GATCT	4867
	HIG	٧dl	Tyr		Arg	THE	wrq	510									
			505					310									
45	TCG	GCGG	ccc	CGAG	GCAT	TC C	TGCA	CACC	c TC	TACG	TGGG	CAG	GCCG	ACC	GTCG	GGGACC	4927

	GGGAGCGGTT	CTTCGCCCGC	CTGGAGTGGG	CGCTGAACAA	CAACTGGCTG	ACCAACGGCG	4987
	GACCACTGGT	GCGCGAGTTC	GAGGGCCGGG	TCGCCGACCT	GGCGGGTGTC	CGCCACTGCG	5047
5	TGGCCACCTG	CAACGCGACG	GTCGCGCTGC	AACTGGTGCT	GCGCGCGAGC	GACGTGTCCG	5107
	GCGAGGTCGT	CATGCCTTCG	ATGACGTTCG	CGGCCACCGC	GCACGCGGCG	AGCTGGCTGG	5167
L O	GGCTGGAACC	GGTGTTCTGC	GACGTGGACC	CCGAGACCGG	CCTGCTCGAC	CCCGAGCACG	5227
	TCGCGTCGCT	GGTGACACCG	CGGACGGGCG	CGATCATCGG	CGTGCACCTG	TGGGGCAGGC	5287
	CCGCTCCGGT	CGAGGCGCTG	GAGAAGATCG	CCGCCGAGCA	CCAGGTCAAA	CTCTTCTTCG	5347
L 5	ACGCCGCGCA	CGCGCTGGGC	TGCACCGCCG	GCGGGCGGCC	GGTCGGCGCC	TTCGGCAACG	5407
	CCGAGGTGTT	CAGCTTCCAC	GCCACGAAGG	CGGTCACCTC	GTTCGAGGGC	GGCGCCATCG	5467
20	TCACCGACGA	CGGGCTGCTG	GCCGACCGCA	TCCGCGCCAT	GCACAACTTC	GGGATCGCAC	5527
	CGGACAAGCT	GGTGACCGAT	GTCGGCACCA	ACGGCAAGAT	GAGCGAGTGC	GCCGCGGCGA	5587
	TGGGCCTCAC	CTCGCTCGAC	GCCTTCGCCG	AGACCAGGGT	GCACAACCGC	CTCAACCACG	5647
25	CGCTCTACTC	CGACGAGCTC	CGCGACGTGC	GCGGCATATC	CGTGCACGCG	TTCGATCCTG	5707
	GCGAGCAGAA	CAACTACCAG	TACGTGATCA	TCTCGGTGGA	CTCCGCGGCC	ACCGGCATCG	5767
30	ACCGCGACCA	GTTGCAGGCG	ATCCTGCGAG	CGGAGAAGGT	TGTGGCACAA	CCCTACTTCT	5827
	CCCCGGGTG	CCACCAGATG	CAGCCGTACC	GGACCGAGCC	GCCGCTGCGG	CTGGAGAACA	5887
	CCGAACAGCT	CTCCGACCGG	GTGCTCGCGC	TGCCCACCGG	CCCCGCGGTG	TCCAGCGAGG	5947
35	ACATCCGGCG	GGTGTGCGAC	ATCATCCGGC	TCGCCGCCAC	CAGCGGCGAG	CTGATCAACG	6007
	CGCAATGGGA	CCAGAGGACG	CGCAACGGTT	CGTGACGACC	TGCGCCACAA	GTGCCAGGAG	6067
0	GTTCGCTCCC	CG ATG AAC Met Asn 1		Thr Ala Th			6115
15		C GAC GCG GC A Asp Ala Al					6163

	CGG	GCG	CTG	AGC	TCG	GAG	GTC	TCC	CGC	GTC	ACC	GGC	GCC	GGT	GAC	GGT	6211
	Arg	Ala	Leu	Ser	Ser	Glu	Val	Ser	Arg	Val	Thr	Gly	Ala	Gly	Asp	Gly	
		30					35					40					
_	a. a	<b>a</b> aa	CAC	ama	CNC	ccc	acc	ccc	רידיר ר	GCC	GAC	CTC	GCC	GCG	CAC	TAC	6259
5												Leu					
	45	AIG	vab	Vu.		50		5			55					60	
												CGT					6307
10	Gly	Ala	His	Pro	Phe	Thr	Pro	Leu	Glu	Gln	Thr	Arg	Ala	Arg		Gly	
					65					70					75		
	ama	ara.	000	acc	CAC	ጥጥር	acc	CAC	ሮሞር	רייירי	GAC	CTG	ምሞሮ	GGC	CGC	ATC	6355
												Leu					
15	Deu	HDP.		80			•		85		•			90	_		
												GCG					6403
	Pro	Asp	Leu	Gly	Thr	Ala	Val	Glu	His	Gly	Pro	Ala	Gly	Lys	Tyr	Trp	
			95					100					105				
20						999	<b>~</b>	G N G	000	CCA	ccc	GCA	CTC	GAC	aca	GCG	6451
												Ala					0131
	ser	110	THE	116	цуъ	PLO	115	дел	ATO	Alu	GI,	120					
		110															
25	GTC	TAC	CGC	AAG	CCT	GCC	TTC	CCC	TAC	AGC	GTC	GGC	CTG	TAC	CCC	GGG	6499
	Val	Tyr	Arg	Lys	Pro	Ala	Phe	Pro	Tyr	Ser	Val	Gly	Leu	Tyr	Pro	Gly	
	125					130					135					140	
					mm a		maa	ar a	mma	maa.	CTIC	CGG	GTG	אככ	CCT	GCC	6547
20												Arg					0347
30	PIO	1111	Суз	Mec	145		cys		2	150		5			155		
		TAC										GAG					6595
	Arg	Tyr	Glu	Ala	Ala	Ser	Val	Pro	Ala	Gly	Asn	Glu	Thr	Leu	Ala	Ala	
35				160					165					170			
										~~~			3 m/c	ma c	איניי	mac.	6643
												Ala				TCG	
	TTE	ıre	45p 175		ı vaı	. PIO	1111	180		FIO	пуs	, Ala	185			002	
40			1/3	,													
- 3		GGG	CTC	GAG	CCG	CTG	ACC	AAC	ccc	GGT	CTC	GGC	GAG	CTG	GTG	TCG	6691
																Ser	
		190)				195					200					

The second secon

•																	
	CAC	GCC	GCC	GGG	CGC	GGT	TTC	GAC	CTC	ACC	GTC	TAC	ACC	AAC	GCC	TTC	6739
	His	Ala	Ala	Gly	Arg	Gly	Phe	Asp	Leu	Thr	Val	Tyr	Thr	Asn	Ala	Phe	
	205					210					215					220	
5	GCC	CTC	ACC	GAG	CAG	ACG	CTG	AAC	CGC	CAG	ccc	GGC	CTG	TGG	GAG	CTG	6787
	Ala	Leu	Thr	Glu	Gln	Thr	Leu	Asn	Arg	Gln	Pro	Gly	Leu	Trp	Glu	Leu	
					225					230					235		
	GGC	GCG	ATC	CGC	ACG	TCC	CTC	TAC	GGG	CTG	AAC	AAC	GAC	GAG	TAC	GAG `	6835
10	Gly	Ala	Ile	Arg	Thr	Ser	Leu	Tyr	Gly	Leu	Asn	Asn	Asp	Glu	Tyr	Glu	
				240					245					250			
											CGC						6883
	Thr	Thr	Thr	Gly	Lys	Arg	Gly	Ala	Phe	Glu	Arg	Val	Lys	Lys	Asn	Leu	
15			255					260					265				
											GAC						6931
	Gln	_	Phe	Leu	Arg	Met	_	Ala	Glu	Arg	Asp		Pro	Ile	Arg	Leu	
20		270					275					280					
20	000	mma	220	~~~	3 ma	>	oma	000									
											GCC						6979
	285	Pile	ASII	nıs	116	290	Leu	PIO	Gry	Arg	Ala 295	Asp	Arg	Leu	Thr	_	
	203					250					295					300	
25	CTC	GTC	GAC	TTC	ATC	GCC	GAG	СТС	AAC	GAG	TCC	AGC	CCG	CDD	ccc	ccc	7027
											Ser						7027
			•		305					310					315		
	CTG	GAC	TTC	GTG	ACG	GTG	CGC	GAG	GAC	TAC	AGC	GGC	CGC	GAC	GAC	GGC	7075
30	Leu	Asp	Phe	Val	Thr	Val	Arg	Glu	Asp	Tyr	Ser	Gly	Arg	Asp	Asp	Gly	
				320					325					330		_	
	CGG	CTG	TCG	GAC	TCC	GAG	CGC	AAC	GAG	CTG	CGC	GAG	GGC	CTG	GTG	CGG	7123
	Arg	Leu	Ser	Asp	Ser	Glu	Arg	Asn	Glu	Leu	Arg	Glu	Gly	Leu	Val	Arg	
35			335					340					345				
											GGC						7171
	Phe		Asp	Tyr	Ala	Ala	Glu	Arg	Thr	Pro	Gly	Met	His	Ile	Asp	Leu	
4.0		350					355					360					
40		mr ~	~~~														
											GTG						7219
		ıyr	ALA	Leu	GIU		Leu	Arg	Arg	GIA	Val	Asp	Ala	Glu	Leu		
	365					370					375					380	

										25							
	CGC	ATC	CGG	CCG	GAG	ACG	ATG	CGT	CCC	ACC	GCG	CAC	CCC	CAG	GTC	GCG	7267
				Pro													
	•		_		385					390					395		
5	GTG	CAG	ATC	GAC	CTG	CTC	GGC	GAC	GTC	TAC	CTC	TAC	CGC	GAG	GCG	GGC	7315
	Val	Gln	Ile	Asp	Leu	Leu	Gly	Asp	Val	Tyr	Leu	Tyr	Arg	Glu	Ala	Gly	
				400					405					410			
	TTC	CCG	GAG	CTG	GAG	GGC	GCC	ACC	CGC	TAC	ATC	GCG	GGC	CGG	GTC	ACC	7363
10	Phe	Pro	Glu	Leu	Glu	Gly	Ala	Thr	Arg	Tyr	Ile	Ala	Gly	Arg	Val	Thr	
			415					420					425				
	CCG	TCG	ACC	AGC	CTG	CGC	GAG	GTG	GTG	GAG	AAC	TTC	GTG	CTG	GAG	AAC	7411
	Pro	Ser	Thr	Ser	Leu	Arg	Glu	Val	Val	Glu	Asn	Phe	Val	Leu	Glu	Asn	
15		430					435					440					
	GAG	GGC	GTG	CAG	CCC	CGC	CCC	GGC	GAC	GAG	TAC	TTC	CTC	GAC	GGC	TTC	7459
	Glu	Gly	Val	Gln	Pro	Arg	Pro	Gly	Asp	Glu	Tyr	Phe	Leu	Asp	Gly	Phe	
	445					450					455					460	
20																	
				GTG													7507
	Asp	Gln	Ser	Val	Thr	Ala	Arg	Leu	Asn	Gln	Leu	Glu	Arg	Asp		Ala	
					465					470					475		
25				GAG				_				_		TGA	ACCG	SAG	7556
	Asp	Gly	Trp	Glu	Asp	His	Arg	GIY		Leu	Arg	GIY	Arg				
				480					485								
	mmc		TD C (GTGA	~~~~		CTC	ccc	ccc	CCT	ጥጥር	CAC	ምጥር	አርር	CCC	GNC	7607
20	TTG	CGAG	rac (JTGA	30100	3C G									Pro		7807
30							Met 1	мта	GIY	GIY	5	GIU	FIIC	1111	FIO	10	
							•				,					10	
	CCG	AAG	CAG	GAC	CGG	CGG	GGC	СТС	ייייר	GTG	тст	ררפ	СТС	CAG	GAC	GAG	7655
				Asp													, , ,
35	110		0111	wob	15	9	GI,	204	1110	20				U	25		
	GCG	TTC	GTG	GGC	GCG	GTG	GGC	CAT	CGG	TTC	CCC	GTC	GCC	CAG	ATG	AAC	7703
				Gly													
				30			- 2		35					40			
40																	
	CAC	ATC	GTC	TCC	GCC	CGG	GGC	GTG	CTG	CGC	GGG	CTG	CAC	TTC	ACC	ACC	775 1
				Ser													
			45			J	-	50		•	-		55				

										2.0							
	ACC	CCG	CCG	GGG	CAG	TGC	AAG	TAC	GTC	TAC	TGC	GCG	CGC	GGC	CGG	GCG	7799
	Thr	Pro	Pro	Gly	Gln	Cys	Lys	Tyr	Val	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Arg	Ala	
		60					65					70					
																	•
5	CTC																7847
		Asp	Val	Ile	Val		Ile	Arg	Val	Gly	Ser	Pro	Thr	Phe	Gly	Lys	
	75					80					85					90	
	TCC	GAC	acc	CTTC	CAC	NTC.	CAC	N.C.C	CAC	CAC	mma	000	~~~	ama	ma a	mma	2005
10	Trp																7895
		-			95					100		9	niu	vai	105	riic	
	ccc	AGG	GGC	ACC	GCG	CAC	GCC	TTC	CTC	GCG	CTT	GAG	GAC	GAC	ACC	CTG	7943
	Pro	Arg	Gly	Thr	Ala	His	Ala	Phe	Leu	Ala	Leu	Glu	Asp	Asp	Thr	Leu	
15				110					115					120			
		TCG															7991
	Met	Ser		Leu	Val	Ser	Thr		Tyr	Val	Ala	Glu		Glu	Gln	Ala	
20			125					130					135				
20	እ ጥ ሮ	GAC	ccc	መጥር	GAC	ccc	ccc	CTC	CCT	CTC	CCC	TCC	ccc	000	an a	ama	0020
		Asp															8039
		140					145	200	0-7	204		150	110	7144	nop	Deu	
										-							
25	GAG	GTC	GTG	CTC	TCC	GAC	CGC	GAC	ACG	GTG	GCC	GTG	GAC	CTG	GAG	ACC	8087
	Glu	Val	Val	Leu	Ser	Asp	Arg	Asp	Thr	Val	Ala	Val	Asp	Leu	Glu	Thr	
	155					160					165					170	
		AGG															8135
30	Ala	Arg	Arg	Arg		Met	Leu	Pro	Asp		Ala	Asp	Cys	Leu	-	Glu	
					175					180					185		
	GAG	CCC	GCC	AGC	ACC	GGC	AGG	ፐርልር	-								8160
		Pro						IGA	-								9160
35				190			5										
	(2)	INFO	ORMAT	rions	POU	JR LA	A SEC] ID	NO:	7:							
40		1					QUES										
				-			322		des a	aminé	és						
							ie an										
			(1	ט (נכ)NFI(JURA?	rion:	: lir	ıeai	re							
45		(44)	יעיד	ירו שכ	7 MOT	.E.	LE: p	.r.+	Sina								
										SEC	חז (NO:	7.				
		, - /		- V-\ A I								MO:	<i>,</i> .				

	Met 1	Asn	Gly	Ile	Ser 5	Asp	Ser	Pro	Arg	Gln 10	Leu	Ile	Thr	Leu	Leu 15	Gly
5	Ala	Ser	Gly	Phe 20	Val	Gly	Ser	Ala	Val 25	Leu	Arg	Glu	Leu	Arg 30	Asp	His
	Pro	Val	Arg 35	Leu	Arg	Ala	Val	Ser 40	Arg	Gly	Gly	Ala	Pro 45	Ala	Val	Pro
10	Pro	Gly 50	Ala	Ala	Glu	Val	Glu 55	Asp	Leu	Arg	Ala	Asp 60	Leu	Leu	Glu	Pro
15	Gly 65	Arg	Ala	Ala	Ala	Ala 70	Ile	Glu	Asp	Ala	Asp 75	Val	Ile	Val	His	Leu 80
13	Val	Ala	His	Ala	Ala 85	Gly	Gly	Ser	Thr	Trp 90	Arg	Ser	Ala	Thr	Ser 95	Asp
20	Pro	Glu	Ala	Glu 100	Arg	Val	Asn	Val	Gly 105	Leu	Met	His	Asp	Leu 110	Val	Gly
	Ala	Leu	His 115	Asp	Arg	Arg	Arg	Ser 120	Thr	Pro	Pro	Val	Leu 125	Leu	Tyr	Ala
25	Ser	Thr 130	Ala	Gln	Ala	Ala	Asn 135	Pro	Ser	Ala	Ala	Ser 140	Arg	Tyr	Ala	Gln
30	Gln 145	Lys	Thr	Glu	Ala	Glu 150	Arg	Ile	Leu	Arg	Lys 155	Ala	Thr	Asp	Glu	Gly 160
30	Arg	Val	Arg	Gly	Val 165	Ile	Leu	Arg	Leu	Pro 170	Ala	Val	Tyr	Gly	Gln 175	Ser
35	Gly	Pro	Ser	Gly 180	Pro	Met	Gly	Arg	Gly 185	Val	Val	Ala	Ala	Met 190	Ile	Arg
	Arg	Ala	Leu 195		Gly	Glu	Pro	Leu 200	Thr	Met	Trp	His	Asp 205	Gly	Gly	Val
40	Arg	Arg 210	_	Leu	Leu	His	Val 215		Asp	Val	Ala	Thr 220	Ala	Phe	Ala	Ala
45	Ala 225		Glu	His	His	Asp 230		Leu	Ala	Gly	Gly 235		Trp	Ala	Leu	Gly 240

28

Ala Asp Arg Ser Glu Pro Leu Gly Asp Ile Phe Arg Ala Val Ser Gly 250 Ser Val Ala Arg Gln Thr Gly Ser Pro Ala Val Asp Val Val Thr Val 5 260 265 Pro Ala Pro Glu His Ala Glu Ala Asn Asp Phe Arg Ser Asp Asp Ile 275 280 285 10 Asp Ser Thr Glu Phe Arg Ser Arg Thr Gly Trp Arg Pro Arg Val Ser 290 295 300 Leu Thr Asp Gly Ile Asp Arg Thr Val Ala Ala Leu Thr Pro Thr Glu 305 310 320 15 Glu His (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8: 20 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 415 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire 25 (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8: Met Arg Val Leu Leu Thr Ser Phe Ala His Arg Thr His Phe Gln Gly 30 1 5 10 Leu Val Pro Leu Ala Trp Ala Leu Arg Thr Ala Gly His Asp Val Arg 20 35 Val Ala Ala Gln Pro Ala Leu Thr Asp Ala Val Ile Gly Ala Gly Leu 35 40 45 Thr Ala Val Pro Val Gly Ser Asp His Arg Leu Phe Asp Ile Val Pro 50 40 Glu Val Ala Ala Gln Val His Arg Tyr Ser Phe Tyr Leu Asp Phe Tyr 65 70 75 80 His Arg Glu Gln Glu Leu His Ser Trp Glu Phe Leu Leu Gly Met Gln 45 85 95

	Glu	Ala	Thr	Ser 100	Arg	Trp	Val	Tyr	Pro 105	Val	Val	Asn	Asn	Asp 110	Ser	Phe
5	Val	Ala	Glu 115	Leu	Val	Asp	Phe	Ala 120	Arg	Asp	Trp	Arg	Pro 125	Asp	Leu	Val
	Leu	Trp 130	Glu	Pro	Phe	Thr	Phe 135	Ala	Gly	Ala	Val	Ala 140	Ala	Arg	Ala	Cys
10	Gly 145	Ala	Ala	His	Ala	Arg 150	Leu	Leu	Trp	Gly	Ser 155	Asp	Leu	Thr	Gly	Tyr 160
15	Phe	Arg	Gly	Arg	Phe 165	Gln	Ala	Gln	Arg	Leu 170	Arg	Arg	Pro	Pro	Glu 175	Asp
13	Arg	Pro	Asp	Pro 180	Leu	Gly	Thr	Trp	Leu 185	Thr	Glu	Val	Ala	Gly 190	Arg	Phe
20	Gly	Val	Glu 195	Phe	Gly	Glu	Asp	Leu 200	Ala	Val	Gly	Gln	Trp 205	Ser	Val	Asp
	Gln	Leu 210	Pro	Pro	Ser	Phe	Arg 215	Leu	Asp	Thr	Gly	Met 220	Glu	Thr	Val	Val
25	Ala 225	Arg	Thr	Leu	Pro	Tyr 230	Asn	Gly	Ala	Ser	Val 235	Val	Pro	Asp	Trp	Leu 240
30	Lys	Lys	Gly	Ser	Ala 245	Thr	Arg	Arg	Ile	Cys 250	Ile	Thr	Gly	Gly	Phe 255	Ser
30	Gly	Leu	Gly	Leu 260	Ala	Ala	Asp	Ala	Asp 265	Gln	Phe	Ala	Arg	Thr 270	Leu	Ala
35	Gln	Leu	Ala 275	Arg	Phe	Asp	Gly	Glu 280	Ile	Val	Val	Thr	Gly 285	Ser	Gly	Pro
	Asp	Thr 290	Ser	Ala	Val	Pro	Asp 295	Asn	Ile	Arg	Leu	Val 300	Asp	Phe	Val	Pro
40	Met 305		Val	Leu	Leu	Gln 310	Asn	Cys	Ala	Ala	Ile 315	Ile	His	His	Gly	Gly 320
. 45	Ala	Gly	Thr	Trp	Ala 325	Thr	Ala	Leu	His	His 330	Gly	Ile	Pro	Gln	Ile 335	Ser

30

Val Ala His Glu Trp Asp Cys Met Leu Arg Gly Gln Gln Thr Ala Glu 345 Leu Gly Ala Gly Ile Tyr Leu Arg Pro Asp Glu Val Asp Ala Asp Ser 5 . 355 360 Leu Ala Ser Ala Leu Thr Gln Val Val Glu Asp Pro Thr Tyr Thr Glu 370 375 10 Asn Ala Val Lys Leu Arg Glu Glu Ala Leu Ser Asp Pro Thr Pro Gln 385 390 395 400 Glu Ile Val Pro Arg Leu Glu Glu Leu Thr Arg Arg His Ala Gly 405 410 415 15 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: 20 (A) LONGUEUR: 237 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9: Met Tyr Glu Gly Gly Phe Ala Glu Leu Tyr Asp Arg Phe Tyr Arg Gly 1 5 15 30 Arg Gly Lys Asp Tyr Ala Ala Glu Ala Ala Gln Val Ala Arg Leu Val 20 30 Arg Asp Arg Leu Pro Ser Ala Ser Ser Leu Leu Asp Val Ala Cys Gly 35 40 45 35 Thr Gly Thr His Leu Arg Arg Phe Ala Asp Leu Phe Asp Asp Val Thr 50 55 Gly Leu Glu Leu Ser Ala Ala Met Ile Glu Val Ala Arg Pro Gln Leu 40 65 70 75 Gly Gly Ile Pro Val Leu Gln Gly Asp Met Arg Asp Phe Ala Leu Asp 85 90 45 Arg Glu Phe Asp Ala Val Thr Cys Met Phe Ser Ser Ile Gly His Met

105

110

which is not do the company of the c

Arg Asp Gly Ala Glu Leu Asp Gln Ala Leu Ala Ser Phe Ala Arg His 115 120 Leu Ala Pro Gly Gly Val Val Val Glu Pro Trp Trp Phe Pro Glu 5 130 135 Asp Phe Leu Asp Gly Tyr Val Ala Gly Asp Val Val Arg Asp Gly Asp 160 145 150 155 10 Leu Thr Ile Ser Arg Val Ser His Ser Val Arg Ala Gly Gly Ala Thr 170 165 Arg Met Glu Ile His Trp Val Val Ala Asp Ala Val Asn Gly Pro Arg 185 180 15 His His Val Glu His Tyr Glu Ile Thr Leu Phe Glu Arg Gln Gln Tyr 205 195 200 Glu Lys Ala Phe Thr Ala Ala Gly Cys Ala Val Gln Tyr Leu Glu Gly 20 215 220 210 Gly Pro Ser Gly Arg Gly Leu Phe Val Gly Val Arg Gly 230 225 25 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 510 acides aminés 30 (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10: 35 Met Arg Val Leu Ile Asp Asn Ala Arg Arg Gln Gln Ala Glu Pro Ser 10 Thr Thr Pro Gln Gly Glu Ser Met Gly Asp Arg Thr Gly Asp Arg Thr 40 20 25 Ile Pro Glu Ser Ser Gln Thr Ala Thr Arg Phe Leu Leu Gly Asp Gly 40 45 Gly Ile Pro Thr Ala Thr Ala Glu Thr His Asp Trp Leu Thr Arg Asn 50 55

	Gly 65	Ala	Glu	Gln	Arg	Leu 70	Glu	Val	Ala	Arg	Val 75		Phe	Ser	Ala	Met 80
5	Asp	Arg	Trp	Ser	Phe 85	Gln	Pro	Glu	Asp	Gly 90	Arg	Leu	Ala	His	Glu 95	
	Gly	Arg	Phe	Phe 100	Ser	Ile	Glu	Gly	Leu 105	His	Val	Arg	Thr	Asn 110	Phe	Gly
10	Trp	Arg	Arg 115	Asp	Trp	Ile	Gln	Pro 120	Ile	Ile	Val	Gln	Pro 125	Glu	Ile	Gly
15	Phe	Leu 130	Gly	Leu	Ile	Val	Lys 135	Glu	Phe	Asp	Gly	Val 140	Leu	His	Val	Leu
	Ala 145	Gln	Ala	Lys	Ala	Glu 150	Pro	Gly	Asn	Ile	Asn 155	Ala	Val	Gln	Leu	Ser 160
20	Pro	Thr	Leu	Gln	Ala 165	Thr	Arg	Ser	Asn	Tyr 170	Thr	Gly	Val	His	Arg 175	Gly
	Ser	Lys	Val	Arg 180	Phe	Ile	Glu	Tyr	Phe 185	Asn	Gly	Thr	Arg	Pro 190	Ser	Arg
25	Ile	Leu	Val 195	Asp	Val	Leu	Gln	Ser 200	Glu	Gln	Gly	Ala	Trp 205	Phe	Leu	Arg
30	Lys	Arg 210	Asn	Arg	Asn	Met	Val 215	Val	Glu	Val	Phe	Asp 220	Asp	Leu	Pro	Glu
	His 225	Pro	Asn	Phe	Arg	Trp 230	Leu	Thr	Val	Ala	Gln 235	Leu	Arg	Ala	Met	Leu 240
35	His	His	Asp	Asn	Val 245	Val	Asn	Met	Asp	Leu 250	Arg	Thr	Val	Leu	Ala 255	Cys
	Val	Pro	Thr	Ala 260	Val	Glu	Arg	Asp	Arg 265	Ala	Asp	Asp	Val	Leu 270	Ala	Arg
10	Leu	Pro	Glu 275	Gly	Ser	Phe	Gln	Ala 280	Arg	Leu	Leu	His	Ser 285	Phe	Ile	Gly
! 5	Ala	Gly 290	Thr	Pro	Ala .	Asn	Asn 295	Met	Asn	Ser	Leu	Leu 300	Ser	Trp	Ile	Ser

	Asp 305	Val	Arg	Ala	Arg	Arg 310	Glu	Phe	Val	Gln	Arg 315	Gly	Arg	Pro	Leu	Pro 320
5	Asp	Ile	Glu	Arg	Ser 325	Gly	Trp	Ile	Arg	Arg 330	Asp	Asp	Gly	Ile	Glu 335	His
	Glu	Glu	Lys	Lys 340	Tyr	Phe	Asp	Val	Phe 345	Gly	Val	Thr	Val	Ala 350	Thr	Ser
10	Asp	Arg	Gl u 355	Val	Asn	Ser	Trp	Met 360	Gln	Pro	Leu	Leu	Ser 365	Pro	Ala	Asn
15	Asn	Gly 370	Leu	Leu	Ala	Leu	Leu 375	Val	Lys	Asp	Ile	Gly 380	Gly	Thr	Leu	His
13	Ala 385	Leu	Val	Gln	Leu	Arg 390	Thr	Glu	Ala	Gly	Gly 395	Met	Asp	Val	Ala	Glu 400
20	Leu	Ala	Pro	Thr	Val 405	His	Cys	Gln	Pro	Asp 410	Asn	Tyr	Ala	Asp	Ala 415	Pro
	Glu	Glu	Phe	Arg 420	Pro	Ala	Tyr	Val	Asp 425	Tyr	Val	Leu	Asn	Val 430	Pro	Arg
25	Ser	Gln	Val 435	Arg	Tyr	Asp	Ala	Trp 440	His	Ser	Glu	Glu	Gly 445	Gly	Arg	Phe
30	Tyr	Arg 450	Asn	Glu	Asn	Arg	Tyr 455	Met	Leu	Ile	Glu	Val 460	Pro	Ala	Asp	Phe
	Asp 465	Ala	Ser	Ala	Ala	Pro 470	Asp	His	Arg	Trp	Met 475	Thr	Phe	Asp	Gln	Ile 480
35	Thr	Tyr	Leu	Leu	Gly 485	His	Ser	His	Tyr	Val 490	Asn	Ile	Gln	Leu	Arg 495	Ser
	Ile	Ile	Ala	Сув 500	Ala	Ser	Ala	Val	Tyr 505	Thr	Arg	Thr	Ala	Gly 510		
40	(2)	INFO	ORMA?	rions	S POU	JR LA	A SEÇ) ID	NO:	11:						

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 489 acides aminés

(B) TYPE: acide aminé

(D) CONFIGURATION: linéaire

34

(ii)	TYPE	DΕ	MOLECULE:	protéine
------	------	----	-----------	----------

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

Met Asn Thr Thr Arg Thr Ala Thr Ala Gln Glu Ala Gly Val Ala Asp
5 1 5 10 15

Ala Ala Arg Pro Asp Val Asp Arg Arg Ala Val Val Arg Ala Leu Ser 20 25 30

10 Ser Glu Val Ser Arg Val Thr Gly Ala Gly Asp Gly Asp Ala Asp Val 35 40 45

Gln Ala Arg Leu Ala Asp Leu Ala Ala His Tyr Gly Ala His Pro 50 55 60

15

Phe Thr Pro Leu Glu Gln Thr Arg Ala Arg Leu Gly Leu Asp Arg Ala 65 70 75 80

Glu Phe Ala His Leu Leu Asp Leu Phe Gly Arg Ile Pro Asp Leu Gly 20 85 90 95

Thr Ala Val Glu His Gly Pro Ala Gly Lys Tyr Trp Ser Asn Thr Ile 100 105 110

25 Lys Pro Leu Asp Ala Ala Gly Ala Leu Asp Ala Ala Val Tyr Arg Lys
115 120 125

Pro Ala Phe Pro Tyr Ser Val Gly Leu Tyr Pro Gly Pro Thr Cys Met
130 135 140

30

Phe Arg Cys His Phe Cys Val Arg Val Thr Gly Ala Arg Tyr Glu Ala 145 150 155 160

Ala Ser Val Pro Ala Gly Asn Glu Thr Leu Ala Ala Ile Ile Asp Glu
35 165 170 175

Val Pro Thr Asp Asn Pro Lys Ala Met Tyr Met Ser Gly Gly Leu Glu 180 185 190

40 Pro Leu Thr Asn Pro Gly Leu Gly Glu Leu Val Ser His Ala Ala Gly
195 200 205

Arg Gly Phe Asp Leu Thr Val Tyr Thr Asn Ala Phe Ala Leu Thr Glu 210 215 220

	Gln	Thr	Leu	Asn	Arg	Gln	Pro	Gly	Leu	Trp	Glu	Leu	Gly	Ala	Ile	Arg
	225					230					235					240
5	Thr	Ser	Leu	Tyr	Gly 245	Leu	Asn	Asn	Asp	Glu 250	Tyr	Glu	Thr	Thr	Thr 255	Gly
10	_			260					265					Gly 270		
	_		275			-		280					285	Phe		
15		290					295					300		Val		
	305					310					315			Asp		320
20			_		325					330				Leu	335	
25				340					345					Val 350		
			355					360					365	Tyr		
30		370					375					380		Ile		
	385					390					395			Gln		400
35					405					410				Pro	415	
40		·		420		-			425					Ser 430		
			435					440					445	Gly		
45	Pro	Arg 450	Pro	Gly	Asp	Glu	Tyr 455	Phe	Leu	Asp	Gly	Phe 460	Asp	Gln	Ser	Val

processes confined accommon to a page a page and accommon to the first accommon as seen to the

36 Thr Ala Arg Leu Asn Gln Leu Glu Arg Asp Ile Ala Asp Gly Trp Glu 470 475 Asp His Arg Gly Phe Leu Arg Gly Arg 5 485 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 12: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: 10 (A) LONGUEUR: 193 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine 15 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12: Met Ala Gly Gly Phe Glu Phe Thr Pro Asp Pro Lys Gln Asp Arg Arg 20 Gly Leu Phe Val Ser Pro Leu Gln Asp Glu Ala Phe Val Gly Ala Val 25 Gly His Arg Phe Pro Val Ala Gln Met Asn His Ile Val Ser Ala Arg 25 35 40 Gly Val Leu Arg Gly Leu His Phe Thr Thr Pro Pro Gly Gln Cys 50 55 30 Lys Tyr Val Tyr Cys Ala Arg Gly Arg Ala Leu Asp Val Ile Val Asp 65 70 Ile Arg Val Gly Ser Pro Thr Phe Gly Lys Trp Asp Ala Val Glu Met 85 35 Asp Thr Glu His Phe Arg Ala Val Tyr Phe Pro Arg Gly Thr Ala His

145 150 155 160

135

105

125

Ala Phe Leu Ala Leu Glu Asp Asp Thr Leu Met Ser Tyr Leu Val Ser

Thr Pro Tyr Val Ala Glu Tyr Glu Gln Ala Ile Asp Pro Phe Asp Pro

120

45 Ala Leu Gly Leu Pro Trp Pro Ala Asp Leu Glu Val Val Leu Ser Asp

100

115

130

37

Arg Asp Thr Val Ala Val Asp Leu Glu Thr Ala Arg Arg Arg Gly Met 165 170 175

Leu Pro Asp Tyr Ala Asp Cys Leu Gly Glu Glu Pro Ala Ser Thr Gly
5 180 · 185 190

Arg

- 10 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1206 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
- 15 (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- 20 (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Saccharopolyspora erythraea
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
- 25 (B) EMPLACEMENT:1..1203
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "implique dans la biosynthese de la desosamine" /gene= "eryCIV"

/note= "SEQ ID NO 6 DE 4837 A 6039"

30

- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: mat peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1

35

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

ATG AAA CGC GCG CTG ACC GAC CTG GCG ATC TTC GGC GGC CCC GAG GCA

Met Lys Arg Ala Leu Thr Asp Leu Ala Ile Phe Gly Gly Pro Glu Ala

40 1 5 10 15

TTC CTG CAC ACC CTC TAC GTG GGC AGG CCG ACC GTC GGG GAC CGG GAG

Phe Leu His Thr Leu Tyr Val Gly Arg Pro Thr Val Gly Asp Arg Glu

20 25 30

	CGG	TTC	TTC	GCC	CGC	CTG	GAG	TGG	GCG	CTG	AAC	AAC	AAC	TGG	CTG	ACC	144
	Arg	Phe	Phe	Ala	Arg	Leu	Glu	Trp	Ala	Leu	Asn	Asn	Asn	Trp	Leu	Thr	
			35					40					45				
5	AAC																192
	Asn	Gly	Gly	Pro	Leu	Val	Arg	Glu	Phe	Glu	Gly	Arg	Val	Ala	Asp	Leu	
		50					55					60					
				CGC													240
10	Ala	Gly	Val	Arg	His		Val	Ala	Thr	Cys		Ala	Thr	vaı	Ala		
	65					70					75					80	
	C 2 2	OTTC	CTC	CTG	ccc	ccc	NGC.	GNC	GTG	TCC	GGC	GNG	GTC	GTC	አጥር:	רושיי	288
				Leu													200
15	GIII	Leu	Vai	nea	85	ALG	261	дал	Vai	90	GLY	GIU	V41	vui	95	110	
10					-												
	TCG	ATG	ACG	TTC	GCG	GCC	ACC	GCG	CAC	GCG	GCG	AGC	TGG	CTG	GGG	CTG	336
	Ser	Met	Thr	Phe	Ala	Ala	Thr	Ala	His	Ala	Ala	Ser	Trp	Leu	Gly	Leu	
				100					105				_	110	_		
20																	
	GAA	CCG	GTG	TTC	TGC	GAC	GTG	GAC	CCC	GAG	ACC	GGC	CTG	CTC	GAC	CCC	384
	Glu	Pro	Val	Phe	Cys	Asp	Val	Asp	Pro	Glu	Thr	Gly	Leu	Leu	Asp	Pro	
			115					120					125				
25	GAG																432
	Glu	His	Val	Ala	Ser	Leu	Val	Thr	Pro	Arg	Thr	Gly	Ala	Ile	Ile	Gly	
		130					135					140					
																	400
20				TGG													480
30	Val	His	ren	Trp	GIY	_	PIO	Ala	PIO	vai		Ala	rea	GIU	гÀя		
	145					150					155					160	
	GCC	GCC	GAG	CAC	CAG	GTC	ΔΔΔ	רידר	ጥጥር	ייייני	GAC	GCC	GCG	CAC	GCG	CTG	528
				His													-
35					165		_,_			170					175		
	GGC	TGC	ACC	GCC	GGC	GGG	CGG	CCG	GTC	GGC	GCC	TTC	GGC	AAC	GCC	GAG	576
	Gly	Cys	Thr	Ala	Gly	Gly	Arg	Pro	Val	Gly	Ala	Phe	Gly	Asn	Ala	Glu	
	-	=		180	_	_			185					190			
40																	
	GTG	TTC	AGC	TTC	CAC	GCC	ACG	AAG	GCG	GTC	ACC	TCG	TTC	GAG	GGC	GGC	624
	Val	Phe	Ser	Phe	His	Ala	Thr	Lys	Ala	Val	Thr	Ser	Phe	Glu	Gly	Gly	
			195					200					205				

	GCC	ATC	GTC	ACC	GAC	GAC	GGG	CTG	CTG	GCC	GAC	CGC	ATC	CGC	GCC	ATG	672
	Ala	Ile	Val	Thr	Asp	Asp	Gly	Leu	Leu	Ala	Asp	Arg	Ile	Arg	Ala	Met	
		210					215					220					
5	CAC	AAC	TTC	GGG	ATC	GCA	CCG	GAC	AAG	CTG	GTG	ACC	GAT	GTC	GGC	ACC	720
	His	Asn	Phe	Gly	Ile	Ala	Pro	Asp	Lys	Leu	Val	Thr	Asp	Val	Gly	Thr	
	225					230					235					240	
	AAC	GGC	AAG	ATG	AGC	GAG	TGC	GCC	GCG	GCG	ATG	GGC	CTC	ACC	TCG	CTC	768
10	Asn	Gly	Lys	Met	Ser	Glu	Cys	Ala	Ala	Ala	Met	Gly	Leu	Thr	Ser	Leu	
					245					250					255		
	GAC	GCC	TTC	GCC	GAG	ACC	AGG	GTG	CAC	AAC	CGC	CTC	AAC	CAC	GCG	CTC	816
	Asp	Ala	Phe	Ala	Glu	Thr	Arg	Val	His	Asn	Arg	Leu	Asn	His	Ala	Leu	
15				260					265					270			
	TAC	TCC	GAC	GAG	CTC	CGC	GAC	GTG	CGC	GGC	ATA	TCC	GTG	CAC	GCG	TTC	864
	Tyr	Ser	Asp	Glu	Leu	Arg	Asp	Val	Arg	Gly	Ile	Ser	Val	His	Ala	Phe	
			275					280					285				
20																	
												ATC					912
	Asp	Pro	Gly	Glu	Gln	Asn	Asn	Tyr	Gln	Tyr	Val	Ile	Ile	Ser	Val	Asp	
		290					295					300					
25	TCC	GCG	GCC	ACC	GGC	ATC	GAC	CGC	GAC	CAG	TTG	CAG	GCG	ATC	CTG	CGA	960
	Ser	Ala	Ala	Thr	Gly	Ile	Asp	Arg	Asp	Gln	Leu	Gln	Ala	Ile	Leu	Arg	
	305					310					315					320	
	GCG	GAG	AAG	GTT	GTG	GCA	CAA	ccc	TAC	TTC	TCC	ccc	GGG	TGC	CAC	CAG	1008
30	Ala	Glu	Lys	Val	Val	Ala	Gln	Pro	Tyr	Phe	Ser	Pro	Gly	Cys	His	Gln	
					325					330					335		
	ATG	CAG	CCG	TAC	CGG	ACC	GAG	CCG	CCG	CTG	CGG	CTG	GAG	AAC	ACC	GAA	1056
	Met	Gln	Pro	Tyr	Arg	Thr	Glu	Pro	Pro	Leu	Arg	Leu	Glu	Asn	Thr	Glu	
35				340					345					350			
	CAG	CTC	TCC	GAC	CGG	GTG	CTC	GCG	CTG	CCC	ACC	GGC	CCC	GCG	GTG	TCC	1104
	Gln	Leu	Ser	Asp	Arg	Val	Leu	Ala	Leu	Pro	Thr	Gly	Pro	Ala	Val	Ser	
			355					360					365				
40																	
																ACC	1152
	Ser	Glu	Asp	Ile	Arg	Arg	Val	Cys	Asp	Ile	Ile	Arg	Leu	Ala	Ala	Thr	
		370					375					380					

AGC GGC GAG CTG ATC AAC GCG CAA TGG GAC CAG AGG ACG CGC AAC GGT Ser Gly Glu Leu Ile Asn Ala Gln Trp Asp Gln Arg Thr Arg Asn Gly 5 TCG TGA Ser (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 401 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14: Met Lys Arg Ala Leu Thr Asp Leu Ala Ile Phe Gly Gly Pro Glu Ala Phe Leu His Thr Leu Tyr Val Gly Arg Pro Thr Val Gly Asp Arg Glu Arg Phe Phe Ala Arg Leu Glu Trp Ala Leu Asn Asn Asn Trp Leu Thr Asn Gly Gly Pro Leu Val Arg Glu Phe Glu Gly Arg Val Ala Asp Leu 30 Ala Gly Val Arg His Cys Val Ala Thr Cys Asn Ala Thr Val Ala Leu Gln Leu Val Leu Arg Ala Ser Asp Val Ser Gly Glu Val Val Met Pro Ser Met Thr Phe Ala Ala Thr Ala His Ala Ala Ser Trp Leu Gly Leu Glu Pro Val Phe Cys Asp Val Asp Pro Glu Thr Gly Leu Leu Asp Pro Glu His Val Ala Ser Leu Val Thr Pro Arg Thr Gly Ala Ile Ile Gly 45 Val His Leu Trp Gly Arg Pro Ala Pro Val Glu Ala Leu Glu Lys Ile

	Ala	a Ala	Glu	His	Gln 165		Lys	Leu	Phe	Phe 170		Ala	Ala	His	Ala 175	Leu
5	Gly	' Cys	Thr	Ala 180	Gly	Gly	Arg	Pro	Val 185	Gly	' Ala	Phe	Gly	Asn 190	Ala	Glu
	Val	Phe	Ser 195	Phe	His	Ala	Thr	Lys 200	Ala	Val	Thr	Ser	Phe 205		Gly	Gly
10	Ala	Ile 210	Val	Thr	Asp	Asp	Gly 215	Leu	Leu	Ala	Asp	Arg 220	Ile	Arg	Ala	Met
15	His 225		Phe	Gly	Ile	Ala 230	Pro	Asp	Lys	Leu	Val 235	Thr	Asp	Val	Gly	Thr 240
	Asn	Gly	Lys	Met	Ser 245	Glu	Cys	Ala	Ala	Ala 250	Met	Gly	Leu	Thr	Ser 255	Leu
20	Asp	Ala	Phe	Ala 260	Glu	Thr	Arg	Val	His 265	Asn	Arg	Leu	Asn	His 270	Ala	Leu
	Tyr	Ser	Asp 275	Gl u	Leu	Arg	Asp	Val 280	Arg	Gly	Ile	Ser	Val 285	His	Ala	Phe
25	Asp	Pro 290	Gly	Glu	Gln	Asn	Asn 295	Tyr	Gln	Tyr	Val	Ile 300	Ile	Ser	Val	Asp
30	Ser 305	Ala	Ala	Thr	Gly	Ile 310	Asp	Arg	Asp	Gln	Leu 315	Gln	Ala	Ile	Leu	Arg 320
	Ala	Glu	Lys	Val	Val 325	Ala	Gln	Pro	Tyr	Phe 330	Ser	Pro	Gly	Cys	His 335	Gln
35	Met	Gln	Pro	Tyr 340	Arg	Thr	Glu	Pro	Pro 345	Leu	Arg	Leu	Glu	Asn 350	Thr	Glu
	Gln	Leu	Ser 355	Asp	Arg	Val	Leu	Ala 360	Leu	Pro	Thr	Gly	Pro 365	Ala	Val	Ser
10	Ser	Glu 370	Asp	Ile	Arg	Arg	Val 375	Cys	Asp	Ile	Ile	Arg 380	Leu	Ala	Ala	Thr
15	Ser 385	Gly	Glu	Leu		Asn 390	Ala	Gln	Trp	Asp	Gln 395	Arg	Thr	Arg		Gly 400
	Ser															

```
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:
         (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
              (A) LONGUEUR: 6093 paires de bases
 5
              (B) TYPE: nucléotide
              (C) NOMBRE DE BRINS: double
              (D) CONFIGURATION: linéaire
        (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
10
        (vi) ORIGINE:
              (A) ORGANISME: Streptomyces antibioticus
        (ix) CARACTERISTIQUE:
15
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 184..1386
              (D) AUTRES INFORMATIONS:/gene= "oleP1"
        (ix) CARACTERISTIQUE:
20
              (A) NOM/CLE: CDS
              (B) EMPLACEMENT: 1437..2714
               (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "glycosylation de
                     8,8a-desoxyoleandolide"
                     /gene= "oleG1"
25
                      /transl_except= (pos: 1437 .. 1439, aa: Met)
         (ix) CARACTERISTIQUE:
               (A) NOM/CLE: CDS
30
               (B) EMPLACEMENT: 2722..3999
               (D) AUTRES INFORMATIONS:/function= "glycosylation de
                      8,8a-desoxyoleandolide"
                      /gene= "oleG2"
         (ix) CARACTERISTIQUE:
35
               (A) NOM/CLE: CDS
               (B) EMPLACEMENT: 4810..5967
               (D) AUTRES INFORMATIONS:/gene= "oleY"
         (ix) CARACTERISTIQUE:
 40
               (A) NOM/CLE: mat_peptide
               (B) EMPLACEMENT: 184
```

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:

	GCA	TGCC	CCG	CTTT	CCTC	cc c	CTCT	'CCGA	A CG	CATO	GAC	ACC	CGAT	ccc	ССТ	CAGGGAC	60
	CGG	TGAA	GGA	GCGT	GTTG	CA C	TCAT	GCAG	G AC	ATGC	AAGG	CGT	'ACAG	ccc	GAAC	CAGCCA	120
5	GTG	TCGA	ACA	CGCG	GCGG	AC G	CAGC	TCGA	A CA	.GAGC	GAAC	: GGC	GCAC	:GGA	AGC	GCCCAG	180
	GAG		Glu	GAC Asp								Gln					228
10				GTC													276
	Met	Gln	Trp	Val	Phe 20	Gly	Ala	Asn	Gly	Asp 25		Tyr	Ala	Arg	Leu 30		
15				GAG Glu 35													324
20				CTG Leu													372
25				GGG Gly													420
•				TGG Trp													468
30				GGG Gly													516
35				CGG Arg 115													564
40				CGC Arg													612
				GAC Asp													660

	CCG	GTC	GAG	GTG	CTG	GCG	CGG	ATC	TGG	GGC	GTC	CCG	GAG	GAG	GAC	C	:GC	7	80
	Pro	Val	Glu	Val	Leu	Ala	Arg	Ile	Trp	Gly	Val	Pro	Glu	Glu	Asp	Α	rg		
	160					165					170						.75		
																		_	
5	GCC	CGG	TTC	GGG	CGT	GAC	TGC	CGG	GCG	CTC	GCT	CCC	GCG	CTG	GAC	: A	AGC	•	756
	Ala	Arg	Phe	Gly	Arg	Asp	Cys	Arg	Ala		Ala	Pro	Ala	Leu			ser		
					180					185					190	,			
				CCC		~ ~	mma	a aa	CTTC	אככ	አአር	GAC	ልጥር	GCG	TCC	. 6	3CC	1	804
	CTC	CTG	TGT	Pro	CAG	CAG	110	Δla	Len	Ser	Lvs	Asp	Met	Ala	Ser	- 1	Ala		
10	Leu	Leu	Cys	195	GIII	GIII	Deu	AIG	200		_,_			205					
				193															
	CTG	GAG	GAC	CTG	CGT	CTC	CTC	TTC	GAC	GGC	CTC	GAC	GCG	ACG	CCC	3 (CGC		852
	Leu	Glu	Asp	Leu	Arg	Leu	Leu	Phe	Asp	Gly	Leu	Asp	Ala	Thr	Pro	o 2	Arg		
15			210					215					220						
																			000
	CTC	GCC	GGC	CCC	GCC	GAC	GGT	GAC	GGA	ACG	GCC	GTG	GCC	TA :	CT	C .	ACC		900
	Leu	Ala	Gly	Pro	Ala	Asp		Asp	Gly	Thr	Ala			Met	. Le	u	Int		
		225	i				230					235	,						
20				TGC	200	CAC	ccc	CTC	אככ	»CG	GCG	: ATC	: GGC	AA G	AC	C ·	GTG		948
	GTT	CTG	Crc	. TGC . Cys	Thr	GAG	Pro	Val	Thr	Thr	Ala	Ile	Gl	Ası	. Th	r	Val		
	240		т рес	ı Cys	1111	245		•			250		•				255		
	240	•																	
25	CTC	GGG	G CTC	CTI	ccc	GGG	CAG	TGG	ccc	GTG	CCC	TGC	CAC	C GG	CG	G	GTG		996
	Lev	ı Gl	y Lei	ı Lev	Pro	Gly	Gln	Trp	Pro	Val	Pro	с Су	Th:	r Gl	Ar	g	Val		
					260					265					27				
													~ ~~	a am	a mo		መእሮ		L044
	GC?	r GC	C GG	G CAC	GT	r GCC	GGG	CAG	GCC	CTO	CA	C CG	G GC	e Gi	3 IC 1 Se		TVY	•	1033
30	Ala	Al.	a Gl	y Gli		L Ala	i GIZ	/ Gir	280 280		1 H1	S AL	y Al	a va 28			-1-		
				279	•				200	,					-				
	רפי	יים יי	റ ദേദ	G AC	G CGC	3 TTC	G GC	c cgo	G GAC	GA(с ст	G GA	G TT	G GC	G GO	ЭC	TGC	:	1092
	Ar	a Il	e Al	a Th	r Arg	g Phe	e Ala	a Arg	g Glu	ı Ası	p Le	u Gl	u Le	u Al	a Gl	lγ	Cys		
35		<i>J</i>	29					29					30						
	GA	G GI	C AA	G TC	C GG	T GA	C GA	G GT	G GT	G GT	C CI	G GC	C GG	A GC	'G A'	TC	GGC		1140
	Gl	u Va	l Ly	s Se	r Gl	y As	p Gl	u Va	l Va	l Va	l Le			y Al	a 1.	тe	Gly		
		30	5				31	0				31	.5						
4	0				a ===	a aa	» ~~	c cc	~ ~~	פ רר	ጥ ሮና	יר רר	ים מי	ig go	ic c	CA	GCG		1188
	CG	G A	AC GG	A CC	G TC	יא אי	A GC a ni	a Al	a Dr	o Pr	. GC	la Pr	o Pi	co GI	Ly P	ro	Ala		
			n Gl	y Pr	o se	r Al 32		a MI	a FI	J 11	33				_	_ *	335		
	32	.0				32	J				-	•							

	GCC	CCG	CCC	GCC	CCG	TCG	GTC	TTC	GGT	GCC	GCC	GCC	TTC	GAG	AAC	GCG	1236
	Ala	Pro	Pro	Ala	Pro	ser	Val	Phe	Gly	Ala	Ala	Ala	Phe	Glu	Asn	Ala	
					340					345					350		
5	CTG	GCC	GAA	CCC	CTC	GTC	CGG	GCT	GTG	ACG	GGA	GCG	GCC	CTC	CAG	GCC	1284
	Leu	Ala	Glu	Pro	Leu	Val	Arg	Ala	Val	Thr	Gly	Ala	Ala	Leu	Gln	Ala	
				355					360					365			
	CTC	GCG	GAG	GGG	CCC	CCC	CGG	CTG	ACG	GCG	GCG	GGA	CCC	GTC	GTA	CGA	1332
10	Leu	Ala	Glu	Gly	Pro	Pro	Arg	Leu	Thr	Ala	Ala	Gly	Pro	Val	Val	Arg	
			370					375					380				
	CGG	CGG	CGT	TCC	CCT	GTC	GTC	GGC	GGG	CTG	CAC	CGG	GCT	CCG	GTG	GCC	1380
	Arg	Arg	Arg	Ser	Pro	Val	Val	Gly	Gly	Leu	His	Arg	Ala	Pro	Val	Ala	
15		385					390					395					
	GCC	GCA	TGAG	CAT	CGC (STCGA	AACGO	GC GC	CGCG	CTCGC	3 CC	CCCC	CCG	GCC	CCTG	CGC	1436
	Ala	Ala															
	400																
20																	
														CCG			1484
		Met	Met	Thr		Phe	Ala	Ala	Asn		His	Phe	Gln	Pro		Val	
	1				5					10					15		
25	CCC	ama	ccc	TCC	CCN	CTC		מכמ	ccc	acc	as a	C N C	ama.	000	ama	ama	1522
23														Arg			1532
	PIO	neu	AIG	20	AIG	Dea	ALG	1111	25	GIY	nis	GIU	vai	30	Val	vai	
				20					23					30			
	AGC	CAG	CCC	TCG	CTG	AGC	GAC	GTG	GTG	ACG	CAG	GCG	GGG	CTC	ACC	TCG	1580
30	Ser											•					1300
			35					40					45				
	GTC	CCG	GTG	GGC	ACC	GAG	GCT	CCG	GTC	GAG	CAG	TTC	GCG	GCG	ACC	TGG	1628
														Ala			
35		50					55					60				-	
																	•
	GGC	GAC	GAT	GCC	TAC	ATC	GGC	GTC	AAC	AGC	ATC	GAC	TTC	ACC	GGC	AAC	1676
	Gly	Asp	Asp	Ala	Tyr	Ile	Gly	Val	Asn	Ser	Ile	Asp	Phe	Thr	Gly	Asn	
	65					70					75					80	
40																	
	GAC	CCC	GGC	CTG	TGG	ACG	TGG	CCG	TAC	CTC	CTG	GGC	ATG	GAG	ACC	ATG	1724
	Asp	Pro	Gly	Leu	Trp	Thr	Trp	Pro	Tyr	Leu	Leu	Gly	Met	Glu	Thr	Met	
					85					90					95		

NAME OF BEST OF PROPERTY OF THE PARTY OF THE

46

										10							
	CTG	GTG	CCG	GCC	TTC	TAC	GAG	TTG	CTG	AAC	AAC	GAG	TCC	TTC	GTG	GAC	1772
	Leu	Val	Pro	Ala	Phe	Tyr	Glu	Leu	Leu	Asn	Asn	Glu	Ser	Phe	Val	Asp	
				100					105					110			
5	GGC	GTA	GTC	GAG	TTC	GCC	CGT	GAC	TGG	CGG	CCC	GAC	CTG	GTG	ATC	TGG	1820
	Gly	Val	Val	Glu	Phe	Ala	Arg	Asp	Trp	Arg	Pro	Asp	Leu	Val	Ile	Trp	
	_		115					120					125				
	GAG	CCG	CTG	ACG	TTC	GCC	GGC	GCG	GTG	GCG	GCG	CGC	GTC	ACC	GGC	GCG	1868
10	Glu	Pro	Leu	Thr	Phe	Ala	Gly	Ala	Val	Ala	Ala	Arg	Val	Thr	Gly	Ala	
		130					135					140					
	GCC	CAC	GCC	CGG	CTG	CCG	TGG	GGG	CAG	GAG	ATC	ACC	CTG	CGC	GGG	CGG	1916
	Ala	His	Ala	Arg	Leu	Pro	Trp	Gly	Gln	Glu	Ile	Thr	Leu	Arg	Gly	Arg	
15	145					150					155					160	
	CAG	GCG	TTC	CTC	GCC	GAG	CGT	GCC	CTG	CAA	CCG	TTC	GAG	CAC	CGG	GAG	1964
	Gln	Ala	Phe	Leu	Ala	Glu	Arg	Ala	Leu	Gln	Pro	Phe	Glu	His	Arg	Glu	
					165					170					175		
20																	
	GAT	CCC	ACG	GCC	GAG	TGG	CTG	GGC	CGC	ATG	CTC	GAC	CGG	TAC	GGC	TGC	2012
	Asp	Pro	Thr	Ala	Glu	Trp	Leu	Gly	Arg	Met	Leu	Asp	Arg	Tyr	Gly	Cys	
				180					185					190			
25	TCG	TTC	GAC	GAG	GAG	ATG	GTC	ACC	GGG	CAG	TGG	ACC	ATC	GAC	ACG	CTG	2060
	Ser	Phe	Asp	Glu	Glu	Met	Val	Thr	Gly	Gln	Trp	Thr	Ile	Asp	Thr	Leu	
			195					200					205				
			AGC														2108
30	Pro	Arg	Ser	Met	Arg	Leu	Glu	Leu	Ser	Glu	Glu	Leu	Arg	Thr	Leu	Asp	
		210					215					220					
			TAC														2156
2-		Arg	Tyr	Val	Pro		Asn	GIĄ	Pro	Ата		vai	Pro	Pro	Trp		
35	225					230					235					240	
	ma	a		m ~~	a. c	~~~	~~~	~~~	~~~	mor.	cm.c	200	አመራ	000	200	TCC	2204
•			CCG														2204
	Trp	GLU	Pro	cys		_	Pro	arg	val	_	ьeu	ınr	тте	GIÀ			
4.0					245					250					255		
40	~~			maa		~~~	~~~		CEC		C TO C	~~~	~ ~ ~	ama	Ome	CAC	2252
																GAC	2252
	GIn	Arg	Asp			arg	Asp	HIS			neu	Asp	Hls			Asp	
				260					265					270			

47

	TCC	CTC	GCC	GAC	GTG	GAC	GCG	GAG	ATC	GTG	GCC	ACG	CTC	GAC	ACC	ACC	2300
	Ser	Leu	Ala	Asp	Val	Asp	Ala	Glu	Ile	Val	Ala	Thr	Leu	Asp	Thr	Thr	
			275					280					285				
5	CAG	CAG	GAG	CGC	CTG	CGG	GGC	GCG	GCC	CCC	GGC	AAC	GTC	CGG	CTG	GTG	2348
	Gln	Gln	Glu	Arg	Leu	Arg	Gly	Ala	Ala	Pro	Gly	Asn	Val	Arg	Leu	Val	
		290					295					300					
	GAC	TTC	GTC	CCG	CTG	CAC	GCG	CTG	ATG	CCG	ACC	TGC	TCG	GCG	ATC	GTG	2396
10	Asp	Phe	Val	Pro	Leu	His	Ala	Leu	Met	Pro	Thr	Cys	Ser	Ala	Ile	Val	
	305					310					315					320	
	CAC	CAC	GGT	GGT	CCG	GGC	ACG	TGG	TCG	ACG	GCG	GCG	CTC	CAC	GGC	GTC	2444
	His	His	Gly	Gly	Pro	Gly	Thr	Trp	Ser	Thr	Ala	Ala	Leu	His	Gly	Val	
15					325					330					335		
							ACC										2492
	Pro	Gln	Ile		Leu	Asp	Thr	Ser	_	Asp	Thr	Pro	Val	_	Ala	Gln	
20				340					345					350			
20	666	3 mc	ar a	~~ ~	~~~	000	000	000	ama			~~~					
							GCG										2540
	Arg	мес		GIn	Leu	GIĀ	Ala	-	Leu	Ser	Met	Pro		GIY	GIU	Leu	
			355					360					365				
25	GGC	GTC	CNG	aca	CTC	ccc	GNC	ccc	CTC	CTC	ccc	OTTO	CTC	acc	CAC	CCC	2500
ر یے							Asp										2588
	Cry	370	Q_Lu	714	Deu	Arg	375	Arg	Val	Deu	Arg	380	пеа	GIY	GIU	PIO	
		3,0					3,3					300					
	GAG	TTC	CGC	GCG	GGC	GCC	GAG	CGG	ATC	CGG	GCC	GAG	ATG	CTC	GCG	ATG	2636
30	Glu																2000
	385				•	390		3		5	395					400	
	CCC	GCC	ccc	GGT	GAC	GTC	GTA	CCG	GAC	CTG	GAA	CGA	CTC	ACC	GCG	GAG	2684
	Pro	Ala	Pro	Gly	Asp	Val	Val	Pro	Asp	Leu	Glu	Arg	Leu	Thr	Ala	Glu	
35					405				_	410		_			415		
	CAT	GCC	ACC	GGC	GCG	ATG	GCG	GGA	AGG	CGG	TGAC	BACG	ATG	CGC	GTA	CTG	2733
	His	Ala	Thr	Gly	Ala	Met	Ala	Gly	Arg	Arg			Met	Arg	Val	Leu	
				420					425				1				
40																	
	CTG	ACC	TGC	TTC	GCC	AAC	GAC	ACC	CAC	TTC	CAC	GGG	CTG	GTG	CCG	CTG	2781
	Leu	Thr	Суѕ	Phe	Ala	Asn	Asp	Thr	His	Phe	His	Gly	Leu	Val	Pro	Leu	
	5					10					15					20	

										40							
	GCG	TGG	GCG	CTG	CGG	GCC	GCC	GGG	CAC	GAA	GTC	CGC	GTG	GCC	AGT	CAG	2829
	Ala	Trp	Ala	Leu	Arg	Ala	Ala	Gly	His	Glu	Val	Arg	Val	Ala	Ser	Gln	
					25					30					35		
5	CCC	GCC	CTG	TCC	GAC	ACG	ATC	ACC	CAA	GCG	GGA	CTG	ACC	GCG	GTG	CCC	2877
	Pro	Ala	Leu	Ser	Asp	Thr	Ile	Thr	Gln	Ala	Gly	Leu	Thr	Ala	Val	Pro	
				40					45					50			
					ACC												2925
10	Val	Gly	_	Asp	Thr	Ala	Phe		Glu	Leu	Met	Gly		Ile	Gly	Ala	
			55					60					65				
		ama	~~~		TAC	maa	200	000	n ma	a na	ama	000	ama	ccc	CCC	CNC	2973
					Tyr			_	_			_	_		_		23/3
15	Asp	70	GIII	БУБ	ıyı	ser	75	GIY	116	Asp	neu	80	Val	Ar 9	AIG	GLU	
15		70					, 3					00					
	CTG	ACG	AGC	TGG	GAG	TAC	CTG	CTC	GGC	ATG	CAC	ACG	ACC	CTG	GTG	CCC	3021
					Glu												
	85			-		90			-		95					100	
20																	
	ACG	TTC	TAC	TCG	CTG	GTC	AAC	GAC	GAG	CCG	TTC	GTC	GAC	GGG	CTC	GTC	3069
	Thr	Phe	Tyr	Ser	Leu	Val	Asn	Asp	Glu	Pro	Phe	Val	Asp	Gly	Leu	Val	
					105					110					115		
25					GCC						_			_		_	3117
	Ala	Leu	Thr	_	Ala	Trp	Arg	Pro	_	Leu	Ile	Leu	Trp		His	Phe	
				120					125					130			
	אפר	TTC	ccc	ccc	GCG	יייכ	GCG	GCG	CGG	פרר	אככ	GGC	ACG	CCC	CAC	GCC	3165
3.0					Ala								_			_	3103
50	501	20	135	•	1120			140	• 9			- -,	145				
	CGC	GTG	CTG	TGG	GGG	TCG	GAC	CTC	ATC	GTC	CGG	TTC	CGC	CGG	GAC	TTC	3213
	Arg	Val	Leu	Trp	Gly	Ser	Asp	Leu	Ile	Val	Arg	Phe	Arg	Arg	Asp	Phe	
35		150					155					160					
	CTC	GCG	GAG	CGG	GCG	AAC	CGG	CCC	GCC	GAG	CAC	CGC	GAG	GAC	CCC	ATG	3261
	Leu	Ala	Glu	Arg	Ala	Asn	Arg	Pro	Ala	Glu	His	Arg	Glu	Asp	Pro	Met	
	165					170					175					180	
40																	
					GGC												3309
	Ala	Glu	Trp	Leu	Gly	_	Ala	Ala	GIU	_		GTĀ	ser	rnr		Asp	
					185					190					195		

49

	GAG	GAG	CTG	GTG	ACC	GGG	CAG	TGG	ACG	ATC	GAC	CCG	CTG	CCG	CGG	AGC	3357
	Glu	Glu	Leu	Val	Thr	Gly	Gln	Trp	Thr	Ile	Asp	Pro	Leu	Pro	Arg	Ser	
				200					205					210			
5	ATG																3405
	Met	Arg	Leu	Pro	Thr	Gly	Thr		Thr	Val	Pro	Met	Arg	Tyr	Val	Pro	
			215					220					225				
	ሞአር	አአሮ	GGG	ccc	ccc	CTC	CTC	ccc	CCN	TCC	CTC	000	ana.	ccm	000	000	2452
10	Tyr																3453
	- 7 -	230	Cly	9	ALU	V 41	235	110	ALG	11p	vaı	240	GIII	AIG	AIa	Arg	
												210					
	CGG	ccc	CGG	ATC	TGC	CTG	ACG	CTC	GGT	GTG	TCG	GCC	CGG	CAG	ACC	CTG	3501
	Arg	Pro	Arg	Ile	Cys	Leu	Thr	Leu	Gly	Val	Ser	Ala	Arg	Gln	Thr	Leu	
15	245					250					255					260	
			GGC														3549
	Gly	Asp	Gly	Val		Leu	Ala	Glu	Val	Leu	Ala	Ala	Leu	Gly	Asp	Val	
20					265					270					275		
20	CAC	acc	GAG	እጥሮ	CTC	ccc	7.00	CTC	a»a	ccc	maa	an a	aca	220	OM O	ama	2505
			Glu														3597
	n.op		O_u	280	, , ,	7124	****	Deu	285	710	Ser	GIII	Arg	290	шец	Deu	
25	GGG	CCG	GTG	CCG	GAC	AAC	GTC	CGG	CTG	GTG	GAC	TTC	GTG	CCC	CTG	CAC	3645
	Gly	Pro	Val	Pro	Asp	Asn	Val	Arg	Leu	Val	Asp	Phe	Val	Pro	Leu	His	
			295					300					305				
20			ATG														3693
30	Ala		Met	Pro	Thr	Cys		Ala	Ile	Val	His		Gly	Gly	Ala	Gly	
		310					315					320					
	ACC	TGG	CTG	ACG	GCC	GCC	GTC	CAC	GGC	GTC	CCG	CAG	ΔТС	GTC	СТС	GGT	3741
			Leu														3/41
35	325					330			-		335					340	
	GAC	CTC	TGG	GAC	AAC	CTG	CTG	CGC	GCC	CGG	CAG	ACA	CAG	GCC	GCG	GGC	3789
	Asp	Leu	Trp	Asp	Asn	Leu	Leu	Arg	Ala	Arg	Gln	Thr	Gln	Ala	Ala	Gly	
					345					350					355		
40																	
			CTG														3837
	ALA	σтλ	Leu		тте	HIS	Pro	ser		val	Thr	Ala	Ala	_	Leu	Gly	
				360					365					370			

	GAG GGC GTG CGC CGG GTG CTG ACG GAC CCT TCC ATC CGG GCC GCC GCA Glu Gly Val Arg Arg Val Leu Thr Asp Pro Ser Ile Arg Ala Ala	3885
_	375 380 385 CAG CGC GTC CGG GAC GAG ATG AAT GCA GAG CCG ACG CCG GGC GAG GTC	3933
	Gln Arg Val Arg Asp Glu Met Asn Ala Glu Pro Thr Pro Gly Glu Val 390 395 400	3333
	GTC ACG GTG CTG GAG CGG CTC GCC GCG AGC GGC GGA CGC GGA CGA GGA Val Thr Val Leu Glu Arg Leu Ala Ala Ser Gly Gly Arg Gly Arg Gly 405 410 415 420	3981
15	GGC GGG AAC CAT GCG GGC TGACACGGAG CCGACCACCG GGTACGAGGA Gly Gly Asn His Ala Gly 425	4029
	CGAGTTCGCC GAGATCTACG ACGCCGTGTA CCGGGGCCGG GGCAAGGACT ACGCCGGCGA	4089
20	GGCGAAGGAC GTGGCGGACC TCGTGCGCGA CCGGGTGCCG GACGCGTCCT CCCTCCTGGA	4149
20	CGTGGCCTGC GGCACGGGCG CGCACCTGCG GCACTTCGCC ACGCTCTTCG ACGACGCCCG	4209
	CGGTCTCGAA CTGTCCGCGA GCATGCTGGA CATCGCCCGC TCCCGCATGC CGGGCGTGCC	4269
25	GCTGCACCAA GGGGACATGC GATCCTTCGA CCTGGGGCCA CGCGTCTCCG CGGTCACCTG	4329
	CATGTTCAGC TCCGTCGGCC ACCTGGCCAC CACCGCCGAA CTCGACGCGA CGCTGCGGTG	4389
30	CTTCGCCCGG CACACCCGGC CCGGCGCGT GGCCGTCATC GAACCGTGGT GGTTCCCGGA	4449
	GACCTTCACC GACGGCTACG TGGCGGGTGA CATCGTACGC GTCGACGGCC GGACCATCTC	4509
	CCGGGTGTCC CACTCGGTAC GGGACGCGG CGCCACCCGC ATGGAGATCC ACTACGTGAT	4569
35	CGCCGACGCC GAGCACGGTC CCCGGCACCT GGTCGAGCAC CACCGCATCA CGCTGTTCCC	4629
	GCGGCATGCG TACACGGCCG CGTACGAGAA GGCGGGCTAC ACCGTCGAGT ACCTCGACGG	4689
40	CGGGCCCTCG GGCCGGGGC TGTTCGTCGG CACCCGGACG TGAACCCGCC CGCGCACCGC	4749
	CCGATCACCC TGCTCAACGC CGTTCACACG GATCACCGGA CCACGCGAAG GACCTTTCAC	4809
	ATG TCG TAC GAC GAC CAC GCG GTG CTG GAA GCG ATA CTG CGG TGC GCC Met Ser Tyr Asp Asp His Ala Val Leu Glu Ala Ile Leu Arg Cys Ala	4857
45	1 5 10 15	

										-							
	GGA	GGT	GAC	GAG	CGC	TTC	CTG	CTG	AAC	ACC	GTC	GAG	GAA	TGG	GGA	GCC	4905
	Gly	Gly	Asp	Glu	Arg	Phe	Leu	Leu	Asn	Thr	Val	Glu	Glu	Trp	Gly	Ala	
				20					25					30			
5	GCC	GAG	ATC	ACC	GCG	GCG	CTC	GTG	GAC	GAG	TTG	CTG	TTC	CGC	TGC	GAG	4953
	Ala	Glu	Ile	Thr	Ala	Ala	Leu	Val	Asp	Glu	Leu	Leu	Phe	Arg	Cys	Glu	
			35					40					45				
					GGC												5001
10	Ile		Gln	Val	Gly	Gly		Ala	Phe	Ile	Gly		Asp	Val	Leu	His	
		50					55					60					
	ccc	ccc	CAC	ccc	איזייט	300	Cam	CTP.C	OTP C	~ ~ ~	CITICS.	3.00	020	000		000	5040
	_	_			ATC Ile			_									5049
15	65	AIG	nop	Arg	116	70	nro	Vai	neu	GIII	75	1111	Азр	GIY	цуѕ	80	
1.0	0,5					, 0					75					80	
	GTC	ACG	TCG	GCG	GAA	CCG	GCC	GGC	CAG	GAA	CTG	GGC	GGC	CGT	ACC	TGG	5097
					Glu												303.
					85			-		90		-	-		95	•	
20																	
	AGT	TCA	CGC	TCA	GCG	ACC	CTC	CTG	CGG	GAG	CTG	TTC	GGC	CCG	CCG	TCC	5145
	Ser	Ser	Arg	Ser	Ala	Thr	Leu	Leu	Arg	Glu	Leu	Phe	Gly	Pro	Pro	Ser	
				100					105					110			
25	GGC	CGC	ACC	GCG	GGG	GGC	TTC	GGC	GTC	TCC	TTC	CTG	CCC	GAC	CTG	CGC	5193
	Gly	Arg	Thr	Ala	Gly	Gly	Phe	Gly	Val	Ser	Phe	Leu	Pro	Asp	Leu	Arg	
			115					120					125				
	~~~					~~~											
20					ATG												5241
30	Gly	130	Arg	Inr	Mer	GIU	135	Ата	АІА	Leu	Ala		Arg	Ala	Thr	Asn	
		130					133					140					
	GTG	GTG	CTG	CAC	GCG	ACG	ACC	AAC	GAG	ACG	CCC	CCA	СТС	GAC	CGG	CTG	5289
					Ala												3203
35	145					150					155				5	160	
	GCC	CTG	CGC	TAC	GAG	TCC	GAC	AAG	TGG	GGC	GGC	GTC	CAC	TGG	TTC	ACC	5337
	Ala	Leu	Arg	Tyr	Glu	Ser	Asp	Lys	Trp	Gly	Gly	Val	His	Trp	Phe	Thr	
					165					170					175		
40																	
	GGC	CAC	TAC	GAC	CGG	CAC	CTG	CGG	GCC	GTG	CGC	GAC	CAG	GCG	GTG	CGG	5385
	Gly	His	Tyr	Asp	Arg	His	Leu	Arg	Ala	Val	Arg	Asp	Gln	Ala	Val	Arg	
				180					185					190			

	ATC	CTG	GAG	ATC	GGC	ATC	GGC	GGC	TAC	GAC	GAC	CTG	CTG	CCG	AGC	GGC	5433
	Ile	Leu	Glu	Ile	Gly	Ile	Gly	Gly	Tyr	Asp	Asp	Leu	Leu	Pro	Ser	Gly	
			195					200					205				
5	GCC	TCA	CTG	AAG	ATG	TGG	AAG	CGC	TAC	TTC	CCG	CGC	GGC	CTG	GTC	TTC	5481
	Ala	Ser	Leu	Lys	Met	Trp	Lys	Arg	Tyr	Phe	Pro	Arg	Gly	Leu	Val	Phe	
		210					215					220					
	GGC	GTG	GAC	ATC	TTC	GAC	AGT	CGG	CGT	GCG	ACC	AGC	CGC	GTG	TCA	AGA	5529
10	Gly	Val	Asp	Ile	Phe	Asp	Ser	Arg	Arg	Ala	Thr	Ser	Arg	Val	Ser	Arg	
	225					230					235					240	
													CGC		_	_	5577
<b>1</b> -	Arg	Ser	Ala	Ala	_	GIn	Asp	Asp	Pro		Phe	Met	Arg	Arg		Ala	
15					245					250					255		
	GNG	GNG	CAC	GGG	CCG	ሚጥር	GAC	GTC	a TC	<b>አ</b> ጥር	GAC	GAC	GGC	AGC	CAC	<b>እ</b> ጥር	5625
								_	_	_			Gly			_	3023
	GIU	GIU	11.13	260	110	1	nop	741	265	110	лор	nop	G ₂ y	270		110	
20				200					200								
	AAC	GCA	CAC	ATG	CGG	ACG	TCG	TTC	TCG	GTG	ATG	TTC	ccc	CAC	CTG	CGC	5673
	Asn	Ala	His	Met	Arg	Thr	Ser	Phe	Ser	Val	Met	Phe	Pro	His	Leu	Arg	
			275		_			280					285				
25	AAC	GGC	GGC	TTC	TAC	GTC	ATC	GAG	GAC	ACC	TTC	ACC	TCC	TAC	TGG	CCC	5721
	Asn	Gly	Gly	Phe	Tyr	Val	Ile	Glu	Asp	Thr	Phe	Thr	Ser	Tyr	Trp	Pro	
		290					295					300					
			-										GGA				5769
30	•	Tyr	Gly	Gly	Pro		Gly	Ala	Arg	Cys		Ser	Gly	Thr	Thr		
	305					310					315					320	
	ama	a.a		ama.			oma		a. a	maa	ama	G > G	<b></b>	010	a. a	000	5017
													TAC Tyr				5817
35	Deu	GIU	Mec	vai	325	GIY	Deu	116	Asp	330	vai	nis	IYL	GIU	335	Arg	
,,					323					330					333		
	CCG	GAC	GGC	GCG	GCC	ACG	GCC	GAC	TAC	ATC	GCC	AGG	AAC	CTC	GTC	GGG	5865
													Asn				
		•	•	340				•	345					350		•	
40																	
	CTG	CAC	GCC	TAC	CAA	ACG	ACC	TCG	TCT	TCC	TCG	AGA	AGG	GCG	ATC	AAC	5913
	Leu	His	Ala	Tyr	Gln	Thr	Thr	Ser	Ser	Ser	Ser	Arg	Arg	Ala	Ile	Asn	
			355					360					365				

	AAG GAG GGC GGC ATC CCC CAC ACC GTG CCC CGG GAG CCG TTC TGG AAC Lys Glu Gly Gly Ile Pro His Thr Val Pro Arg Glu Pro Phe Trp Asn 370 375 380	5961
5	GAC AAC TAGCCACGGC CGCAACCAGA GCCGGAAACC GCACCACTGT CCGCGCCACC Asp Asn 385	6017
10	TCGGAACCAC CTCCAGCAAA GGACACACCG CTGTGACCGA TACGCACACC GGACCGACA	
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16:	6093
15	<ul><li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li><li>(A) LONGUEUR: 401 acides aminés</li><li>(B) TYPE: acide aminé</li></ul>	
20	(D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:	
25	Met Glu Asp Ser Glu Leu Gly Arg Arg Leu Gln Met Leu Arg Gly Met  1 5 10 15	
	Gln Trp Val Phe Gly Ala Asn Gly Asp Pro Tyr Ala Arg Leu Leu Cys 20 25 30	
30	Gly Met Glu Asp Asp Pro Ser Pro Phe Tyr Asp Ala Ile Arg Thr Leu 35 40 45	
35	Gly Glu Leu His Arg Ser Arg Thr Gly Ala Trp Val Thr Ala Asp Pro 50 55 60	
	Gly Leu Gly Gly Arg Ile Leu Ala Asp Arg Lys Ala Arg Cys Pro Glu 65 70 75 80	
<b>1</b> 0	Gly Ser Trp Pro Val Arg Ala Lys Thr Asp Gly Leu Glu Gln Tyr Val 85 90 95	
	Leu Pro Gly His Gln Ala Phe Leu Arg Leu Glu Arg Glu Glu Ala Glu 100 105 110	
15	Arg Leu Arg Glu Val Ala Ala Pro Val Leu Gly Ala Ala Ala Val Asp 115 120 125	

	Ala	Trp 130	Arg	Pro	Leu	lle	Asp 135	Glu	Val	Cys	Ala	Gly 140	Leu	Ala	Lys	Gly
5	Leu 145	Pro	Asp	Thr	Phe	Asp 150	Leu	Val	Glu	Glu	Tyr 155	Ala	Gly	Leu	Val	Pro 160
	Val	Glu	Val	Leu	Ala 165	Arg	Ile	Trp	Gly	Val 170	Pro	Glu	Glu	Asp	Arg 175	Ala
10	Arg	Phe	Gly	Arg 180	Asp	Суѕ	Arg	Ala	Leu 185	Ala	Pro	Ala	Leu	Asp 190	Ser	Leu
15	Leu	Cys	Pro 195	Gln	Gln	Leu	Ala	Leu 200	Ser	Lys	Asp	Met	Ala 205	Ser	Ala	Leu
13	Glu	Asp 210	Leu	Arg	Leu	Leu	Phe 215	Asp	Gly	Leu	Asp	Ala 220	Thr	Pro	Arg	Leu
20	Ala 225	Gly	Pro	Ala	Asp	Gly 230	Asp	Gly	Thr	Ala	Val 235	Ala	Met	Leu	Thr	Val 240
	Leu	Leu	Cys	Thr	Glu 245	Pro	Val	Thr	Thr	Ala 250	Ile	Gly	Asn	Thr	Val 255	Leu
25	Gly	Leu	Leu	Pro 260	Gly	Gln	Trp	Pro	Val 265	Pro	Cys	Thr	Gly	Arg 270	Val	Ala
30	Ala	Gly	Gln 275	Val	Ala	Gly	Gln	Ala 280	Leu	His	Arg	Ala	Val 285	Ser	Tyr	Arg
30	Ile	Ala 290	Thr	Arg	Phe	Ala	Arg 295	Glu	Asp	Leu	Glu	Leu 300	Ala	Gly	Cys	Glu
35	Val 305	Lys	Ser	Gly	Asp	Glu 310	Val	Val	Val	Leu	Ala 315	Gly	Ala	Ile	Gly	Arg 320
	Asn	Gly	Pro	Ser	Ala 325		Ala	Pro	Pro	Ala 330		Pro	Gly	Pro	Ala 335	Ala
40	Pro	Pro	Ala	Pro 340		Val	Phe	Gly	Ala 345		Ala	Phe	Glu	Asn 350	Ala	Leu
45	Ala	Glu	Pro 355	Leu	Val	Arg	Ala	Val 360		Gly	Ala	Ala	Leu 365	Gln	Ala	Leu

55

Ala Glu Gly Pro Pro Arg Leu Thr Ala Ala Gly Pro Val Val Arg Arg 370 380

Arg Arg Ser Pro Val Val Gly Gly Leu His Arg Ala Pro Val Ala Ala 5 385 390 395 400

Ala

- 10 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 426 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
- 15 (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:
- 20 Met Met Met Thr Thr Phe Ala Ala Asn Thr His Phe Gln Pro Leu Val 1 5 10 15

Pro Leu Ala Trp Ala Leu Arg Thr Ala Gly His Glu Val Arg Val Val
20 25 30

25

Ser Gln Pro Ser Leu Ser Asp Val Val Thr Gln Ala Gly Leu Thr Ser 35 40 45

Val Pro Val Gly Thr Glu Ala Pro Val Glu Gln Phe Ala Ala Thr Trp  $30 \hspace{1cm} 50 \hspace{1cm} 55 \hspace{1cm} 60 \hspace{1cm}$ 

Gly Asp Asp Ala Tyr Ile Gly Val Asn Ser Ile Asp Phe Thr Gly Asn 65 70 75 80

35 Asp Pro Gly Leu Trp Thr Trp Pro Tyr Leu Leu Gly Met Glu Thr Met 85 90 95

Leu Val Pro Ala Phe Tyr Glu Leu Leu Asn Asn Glu Ser Phe Val Asp 100 105 110

40

Gly Val Val Glu Phe Ala Arg Asp Trp Arg Pro Asp Leu Val Ile Trp 115 120 125

Glu Pro Leu Thr Phe Ala Gly Ala Val Ala Ala Arg Val Thr Gly Ala
45 130 135 140

	Ala 145	His	Ala	Arg	Leu	Pro 150	Trp	Gly	Gln	Glu	Ile 155	Thr	Leu	Arg	Gly	Arg 160
5	Gln	Ala	Phe	Leu	Ala 165	Glu	Arg	Ala	Leu	Gln 170	Pro	Phe	Glu	His	Arg 175	Glu
	Asp	Pro	Thr	Ala 180	Glu	Trp	Leu	Gly	Arg 185	Met	Leu	Asp	Arg	Tyr 190	Gly	Cys
LO	Ser	Phe	Asp 195	Glu	Glu	Met	Val	Thr 200	Gly	Gln	Trp	Thr	Ile 205	Asp	Thr	Leu
L <b>5</b>	Pro	Arg 210	Ser	Met	Arg	Leu	Glu 215	Leu	Ser	Glu	Glu	Leu 220	Arg	Thr	Leu	Asp
	Met 225	Arg	Тут	Val	Pro	Tyr 230	Asn	Gly	Pro	Ala	Val 235	Val	Pro	Pro	Trp	Val 240
20	Trp	Glu	Pro	Cys	Glu 245	Arg	Pro	Arg	Val	Cys 250	Leu	Thr	Ile	Gly	Thr 255	Ser
	Gln	Arg	Asp	Ser 260	Gly	Arg	Asp	His	Val 265	Pro	Leu	Asp	His	Leu 270	Leu	Asp
25	Ser	Leu	Ala 275	Asp	Val	Asp	Ala	Glu 280	Ile	Val	Ala	Thr	Leu 285	Asp	Thr	Thr
30	Gln	Gln 290	Glu	Arg	Leu	Arg	Gly 295	Ala	Ala	Pro	Gly	Asn 300	Val	Arg	Leu	Val
	Asp 305	Phe	Val	Pro	Leu	His 310	Ala	Leu	Met	Pro	Thr 315	Cys	Ser	Ala	Ile	Val 320
35	His	His	Gly	Gly	Pro 325	Gly	Thr	Trp	Ser	Thr 330	Ala	Ala	Leu	His	Gly 335	Val
	Pro	Gln	Ile	Ile 340	Leu	Asp	Thr	Ser	Trp 345	qaA	Thr	Pro	Val	Arg 350	Ala	Gln
10	Arg	Met	Gln 355	Gln	Leu	Gly	Ala	Gly 360	Leu	Ser	Met	Pro	Val 365	Gly	Glu	Leu
15	Gly	Val 370	Glu	Ala	Leu	Arg	Asp 375	Arg	Val	Leu	Arg	Leu 380	Leu	Gly	Glu	Pro

Glu Phe Arg Ala Gly Ala Glu Arg Ile Arg Ala Glu Met Leu Ala Met Pro Ala Pro Gly Asp Val Val Pro Asp Leu Glu Arg Leu Thr Ala Glu His Ala Thr Gly Ala Met Ala Gly Arg Arg (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 426 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18: Met Arg Val Leu Leu Thr Cys Phe Ala Asn Asp Thr His Phe His Gly Leu Val. Pro Leu Ala Trp Ala Leu Arg Ala Ala Gly His Glu Val Arg Val Ala Ser Gln Pro Ala Leu Ser Asp Thr Ile Thr Gln Ala Gly Leu 30 Thr Ala Val Pro Val Gly Arg Asp Thr Ala Phe Leu Glu Leu Met Gly Glu Ile Gly Ala Asp Val Gln Lys Tyr Ser Thr Gly Ile Asp Leu Gly Val Arg Ala Glu Leu Thr Ser Trp Glu Tyr Leu Leu Gly Met His Thr Thr Leu Val Pro Thr Phe Tyr Ser Leu Val Asn Asp Glu Pro Phe Val Asp Gly Leu Val Ala Leu Thr Arg Ala Trp Arg Pro Asp Leu Ile Leu 

45 Trp Glu His Phe Ser Phe Ala Gly Ala Leu Ala Ala Arg Ala Thr Gly

Thr 145	Pro	His	Ala	Arg	Val 150	Leu	Trp	Gly	Ser	Asp 155	Leu	Ile	Val	Arg	Phe 160
Arg	Arg	Asp	Phe	Leu 165	Ala	Glu	Arg	Ala	<b>A</b> sn 170	Arg	Pro	Ala	Glu	His 175	Arg
Glu	Asp	Pro	Met 180	Ala	Glu	Trp	Leu	Gly 185	Trp	Ala	Ala	Glu	Arg 190	Leu	Gly
Ser	Thr	Phe 195	Asp	Glu	Glu	Leu	Val 200	Thr	Gly	Gln	Trp	Thr 205	Ile	Asp	Pro
Leu	Pro 210	Arg	Ser	Met	Arg	Leu 215	Pro	Thr	Gly	Thr	Thr 220	Thr	Val	Pro	Met
Arg 225	Tyr	Val	Pro	Tyr	Asn 230	Gly	Arg	Ala	Val	Val 235	Pro	Ala	Trp	Val	Arg 240
Gln	Arg	Ala	Arg	Arg 245	Pro	Arg	Ile	Cys	Leu 250	Thr	Leu	Gly	Val	Ser 255	Ala
Arg	Gln	Thr	Leu 260	Gly	Asp	Gly	Val	Ser 265	Leu	Ala	Glu	Val	Leu 270	Ala	Ala
Leu	Gly	Asp 275	Val	Asp	Ala	Glu	Ile 280	Val	Ala	Thr	Leu	Asp 285	Ala	Ser	Gln
Arg	Lys 290	Leu	Leu	Gly	Pro	Val 295	Pro	Asp	Asn	Val	Arg 300	Leu	Val	Asp	Phe
		Leu	His	Ala	Leu 310	Met	Pro	Thr	Cys	Ser 315	Ala	Ile	Val	His	His 320
Gly	Gly	Ala	Gly	Thr 325	Trp	Leu	Thr	Ala	Ala 330	Val	His	Gly	Val	Pro 335	Gln
Ile	Val	Leu	Gly 340	Asp	Leu	Trp	Asp	Asn 345	Leu	Leu	Arg	Ala	Arg 350	Gln	Thr
Gln	Ala	Ala 355	Gly	Ala	Gly	Leu	Phe		His	Pro	Ser			Thr	Ala
	_		Gly	Glu	Gly			Arg	Val	Leu			Pro	Ser	Ile
	Arg Glu Ser Leu Arg 225 Gln Arg Val 305 Gly Ile	145 Arg Arg Glu Asp Ser Thr Leu Pro 210 Arg Tyr 225 Gln Arg Arg Gln Leu Gly Arg Lys 290 Val Pro 305 Gly Gly Ile Val Gln Ala Ala Gly	Arg Arg Asp Glu Asp Pro Ser Thr Phe 195 Leu Pro Arg 210 Arg Tyr Val 225 Gln Arg Ala Arg Gln Thr Leu Gly Asp 275 Arg Lys Leu 290 Val Pro Leu 305 Gly Gly Ala Ile Val Leu Gln Ala Ala 355 Ala Gly Leu 370	145         Arg Arg Asp Phe         Glu Asp Pro Met 180         Ser Thr Phe Asp 195         Leu Pro Arg Ser 210         Arg Tyr Val Pro 225         Gln Arg Ala Arg         Arg Gln Thr Leu 260         Leu Gly Asp Val 275         Arg Lys Leu Leu 290         Val Pro Leu His 305         Gly Gly Ala Gly 340         Gln Ala Ala Gly 355         Ala Gly Leu Gly 370	145         Arg Arg Asp Phe Leu 165         Glu Asp Pro Met 180         Ser Thr Phe Asp Glu 195         Leu Pro Arg Ser Met 210         Arg Tyr Val Pro Tyr 225         Arg Gln Thr Leu Gly 245         Arg Cys Leu Leu Gly 290         Val Pro Leu His Ala 305         Gly Gly Ala Gly Thr 325         Ile Val Leu Gly Asp 340         Gln Ala Ala Gly Asp 340         Ala Gly Leu Gly Glu 370	145       150         Arg Arg Asp Phe Leu Ala 165       Leu Ala 165         Glu Asp Pro Met 180       Ala Glu 180         Ser Thr Phe Asp Glu Glu 195       Glu Glu Glu 195         Leu Pro Arg Ser Met Arg 210       Tyr Asn 230         Gln Arg Ala Arg Arg Pro 245       Arg Arg Arg Pro 245         Arg Gln Thr Leu Gly Asp 260       Asp Ala 275         Arg Lys Leu Leu Gly Pro 290       Asp Ala 310         Val Pro 290       Leu His Ala Leu 310         Gly Gly Ala Gly Thr Trp 325       Thr Trp 325         Ile Val Leu Gly Asp Leu 340       Ala Gly Asp Ala Gly Asp Leu 340         Ala Gly Leu Gly Glu Gly 370	145       150         Arg Arg Asp Phe Leu Ala Glu 165       210         Glu Asp Pro Met 180       210         Ser Thr Phe Asp 180       210         Leu Pro Arg Ser Met 215       215         Arg Tyr Val Pro Tyr Asn Gly 230       215         Arg Gln Thr Leu Gly Asp Pro Arg 245       215         Arg Gln Arg Pro 260       215         Arg Lys Leu Leu Gly Asp Ala Glu 275       215         Val Pro 275       245         Val 290       280         Val 295       295         Val 290       295         Val 290       295         Ile Val Leu Gly Asp Leu Trp 325       295         Ile Val Leu Gly Asp Leu Trp 340       295         Ala Gly Leu Gly Glu Gly Val 375       295	145       150         Arg       Arg       Pro       Leu       Ala       Glu       Arg         Glu       Asp       Pro       Met       Ala       Glu       Trp       Leu         Ser       Thr       Phe       Asp       Glu       Glu       Leu       Val         Leu       Pro       Arg       Ser       Met       Arg       Leu       Pro         Arg       Tyr       Val       Pro       Tyr       Asp       Gly       Arg       Pro       Arg       Ile         Arg       Gln       Thr       Leu       Gly       Asp       Pro       Arg       Ile       280         Leu       Gly       Asp       Val       Pro       295       Pro       280         Arg       Lys       Leu       Leu       Gly       Pro       Val       Pro       280         Arg       Lys       Leu       His       Ala       Leu       Pro       295       P	145       150         Arg Arg Asp Phe Info       Leu Ala Glu Arg Ala Info         Glu Asp Pro Met 180       Ala Glu Trp Leu Gly 185         Ser Thr Phe Asp 180       Glu Glu Leu Val Thr 200         Leu Pro Arg Ser Met Arg Leu Pro Thr 215       Thr 216         Arg Tyr Val Pro Tyr Asn Gly Arg Arg Ala 230       Arg Ala 230         Gln Arg Ala Arg Arg Pro Arg Ile Cys 245       Arg Gly Arg Ala 230         Leu Gly Asp Val Asp Gly Val Ser 265       Leu Gly Asp Val Asp Ala Glu Ile Val 280         Lag Lys Leu Leu Gly Pro Val Pro Asp 295       Asp 290         Val Pro Jan Ala Gly Thr Trp Leu Thr Ala 325       Thr 310         Gly Gly Ala Gly Asp Leu Trp Asp Ash 345         Gln Ala Ala Gly Asp Leu Trp Asp Ash 345         Gln Ala Ala Gly Leu Gly Glu Gly Val Arg Arg 375	145       150         Arg Arg Arg Arg Pro Ret 165       Leu Ala Glu Arg Ala Arg Arg 170         Glu Asp Pro Met 180       Ala Glu Trp Leu Gly Trp 185         Ser Thr Phe Asp Glu Glu Leu Val Thr 195       Pro 180         Leu Pro Arg Ser Met Arg Leu Pro Thr Gly 215       Pro Arg Arg Arg Arg Arg Arg Arg Arg Ala Val 230         Arg Tyr Val Pro Tyr Asp Gly Arg Arg Ala Val 230       Pro Arg Arg Arg Arg Gly Arg Ala Val 250         Arg Gln Arg Ala Arg Arg Arg Pro Arg Ile Cys Leu 265       Leu Gly Asp Val Asp Asp Gly Val Ser Leu 265         Leu Gly Asp Val Asp Asp Asp Gly Val Ser Leu 265       Leu Gly Asp Val Asp Asp Arg Pro Asp Asp Asp 295         Val Pro Leu His Ala Leu Met Pro Thr Cys 330       Ala Gly Thr Trp Leu Thr Ala Ala 330         Ile Val Leu Gly Asp Leu Trp Asp Asp Asp 330         Ile Val Leu Gly Asp Leu Trp Asp Asp Asp Asp 330         Gln Ala Ala Ala Gly Ala Gly Leu Phe Ile His 355         Ala Gly Leu Gly Glu Gly Val Arg Arg Val 375	145       150       155         Arg Arg Arg Arg Phe 165       165       2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	145       150       155         Arg Arg Arg Arg Phe Leu Ala Glu Arg Arg Ala Asn Arg Pro 165       Arg	145       150       155       155       156       157       158       150       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       155       1	145       150       155       156       157       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       158       1	Arg Arg Asp Phe Leu Ala Glu Arg Ala Asn Arg Pro Ala Glu His 165

Arg Ala Ala Ala Gln Arg Val Arg Asp Glu Met Asn Ala Glu Pro Thr Pro Gly Glu Val Val Thr Val Leu Glu Arg Leu Ala Ala Ser Gly Gly Arg Gly Arg Gly Gly Asn His Ala Gly (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 386 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19: Met Ser Tyr Asp Asp His Ala Val Leu Glu Ala Ile Leu Arg Cys Ala Gly Gly Asp Glu Arg Phe Leu Leu Asn Thr Val Glu Glu Trp Gly Ala Ala Glu Ile Thr Ala Ala Leu Val Asp Glu Leu Leu Phe Arg Cys Glu 30 Ile Pro Gln Val Gly Gly Glu Ala Phe Ile Gly Leu Asp Val Leu His Gly Ala Asp Arg Ile Ser His Val Leu Gln Val Thr Asp Gly Lys Pro Val Thr Ser Ala Glu Pro Ala Gly Gln Glu Leu Gly Gly Arg Thr Trp Ser Ser Arg Ser Ala Thr Leu Leu Arg Glu Leu Phe Gly Pro Pro Ser Gly Arg Thr Ala Gly Gly Phe Gly Val Ser Phe Leu Pro Asp Leu Arg 45 Gly Pro Arg Thr Met Glu Gly Ala Ala Leu Ala Ala Arg Ala Thr Asn 

	Val 145		Leu	His	Ala	Thr 150	Thr	Asn	Glu	Thr	Pro 155	Pro	Leu	Asp	Arg	Leu 160
5	Ala	Leu	Arg	туг	Glu 165	Ser	Asp	Lys	Trp	Gly 170	Gly	Val	His	Trp	Phe 175	Thr
•	Gly	His	Tyr	Asp 180	Arg	His	Leu	Arg	Ala 185	Val	Arg	Asp	Gln	Ala 190	Val	Arg
10	Ile	Leu	Glu 195	Ile	Gly	Ile	Gly	Gly 200	Tyr	Asp	Asp	Leu	Leu 205	Pro	Ser	Gly
15	Ala	Ser 210	Leu	Lys	Met	Trp	Lys 215	Arg	Tyr	Phe	Pro	Arg 220	Gly	Leu	Val	Phe
	Gly 225	Val	Asp	Ile	Phe	Asp 230	Ser	Arg	Arg	Ala	Thr 235	Ser	Arg	Val	Ser	Arg 240
20	Arg	Ser	Ala	Ala	Arg 245	Gln	Asp	Asp	Pro	Glu 250	Phe	Met	Arg	Arg	Val 255	Ala
	Glu	Glu	His	Gly 260	Pro	Phe	Asp	Val	Ile 265	Ile	Asp	Ąsp	Gly	Ser 270	His	Ile
25	Asn	Ala	His 275	Met	Arg	Thr	Ser	Phe 280	Ser	Val	Met	Phe	Pro 285	His	Leu	Arg
30	Asn	Gly 290	Gly	Phe	Tyr	Val	11e 295	Glu	Asp	Thr	Phe	Thr 300	Ser	Tyr	Trp	Pro
	Gly 305	Tyr	Gly	Gly	Pro	Ser 310	Gly	Ala	Arg	Cys	Pro 315	Ser	Gly	Thr	Thr	Ala 320
35	Leu	Glu	Met	Val	Lys 325	Gly	Leu	Ile	Asp	Ser 330	Val	His	Tyr	Glu	Glu 335	Arg
	Pro	Asp	Gly	Ala 340	Ala	Thr	Ala	Asp	Tyr 345	Ile	Ala	Arg	Asn	Leu 350	Val	Gly
40	Leu	His	Ala 355	Тyr	Gln	Thr	Thr	Ser 360		Ser	Ser	Arg	Arg 365	Ala	Ile	Asn
45	Lys	Glu 370	Gly	Gly	Ile	Pro	His 375		Val	Pro	Arg	Glu 380	Pro	Phe	Trp	Asn

TTC GTC GGC ACC CGG ACG Phe Val Gly Thr Arg Thr 245

738

5

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 246 acides aminés
- 10 (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:

15

Met Arg Ala Asp Thr Glu Pro Thr Thr Gly Tyr Glu Asp Glu Phe Ala

1 5 10 15

Glu Ile Tyr Asp Ala Val Tyr Arg Gly Arg Gly Lys Asp Tyr Ala Gly 20 25 30

Glu Ala Lys Asp Val Ala Asp Leu Val Arg Asp Arg Val Pro Asp Ala
35 40 45

25 Ser Ser Leu Leu Asp Val Ala Cys Gly Thr Gly Ala His Leu Arg His 50 55 60

Phe Ala Thr Leu Phe Asp Asp Ala Arg Gly Leu Glu Leu Ser Ala Ser 65 70 75 80

30

Met Leu Asp Ile Ala Arg Ser Arg Met Pro Gly Val Pro Leu His Gln 85 90 95

Gly Asp Met Arg Ser Phe Asp Leu Gly Pro Arg Val Ser Ala Val Thr
35 100 105 110

Cys Met Phe Ser Ser Val Gly His Leu Ala Thr Thr Ala Glu Leu Asp 115 120 125

40 Ala Thr Leu Arg Cys Phe Ala Arg His Thr Arg Pro Gly Gly Val Ala 130 135 140

Val Ile Glu Pro Trp Phe Pro Glu Thr Phe Thr Asp Gly Tyr Val
145 150 155 160

Ala Gly Asp Ile Val Arg Val Asp Gly Arg Thr Ile Ser Arg Val Ser 165 170 175

His Ser Val Arg Asp Gly Gly Ala Thr Arg Met Glu Ile His Tyr Val
5 180 185 190

Ile Ala Asp Ala Glu His Gly Pro Arg His Leu Val Glu His His Arg 195 200 205

10 Ile Thr Leu Phe Pro Arg His Ala Tyr Thr Ala Ala Tyr Glu Lys Ala 210 215 220

Gly Tyr Thr Val Glu Tyr Leu Asp Gly Gly Pro Ser Gly Arg Gly Leu 225 230 235 240

15

Phe Val Gly Thr Arg Thr 245

- 20 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 19 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
- 25 (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique
    - (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"

19

30

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:

(iii) abboiling and an iii obgoing ab iio ab

35

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:
- · ·
  - (A) LONGUEUR: 19 paires de bases
- 40 (B) TYPE: nucléotide

TCCTCGATGG AGACCTGCC

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique
- 45 (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"

Asp Asn 385

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:

5

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 738 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: double
- 10 (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
- 15 (A) ORGANISME: Streptomyces antibioticus
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT:1..738
- 20 (D) AUTRES INFORMATIONS:/gene= "oleM"

  /note= "SEQ ID NO 15 DE 3992 A 4729"
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: mat peptide
- 25 (B) EMPLACEMENT:1
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:
- 30 ATG CGG GCT GAC ACG GAG CCG ACC ACC GGG TAC GAG GAC GAG TTC GCC

  Met Arg Ala Asp Thr Glu Pro Thr Thr Gly Tyr Glu Asp Glu Phe Ala

  1 5 10 15
- GAG ATC TAC GAC GCC GTG TAC CGG GGC CGG GGC AAG GAC TAC GCC GGC 96

  35 Glu Ile Tyr Asp Ala Val Tyr Arg Gly Arg Gly Lys Asp Tyr Ala Gly
  20 25 30
- GAG GCG AAG GAC GTG GCG GAC CTC GTG CGC GAC CGG GTG CCG GAC GCG

  Glu Ala Lys Asp Val Ala Asp Leu Val Arg Asp Arg Val Pro Asp Ala

  40 35 40 45
  - TCC TCC CTC CTG GAC GTG GCC TGC GGC ACG GGC GCG CAC CTG CGG CAC

    Ser Ser Leu Leu Asp Val Ala Cys Gly Thr Gly Ala His Leu Arg His

    50

    55

    60

62

	TTC	GCC	ACG	CTC	TTC	GAC	GAC	GCC	CGC	GGT	CTC	GAA	CTG	TCC	GCG	AGC	240
	Phe	Ala	Thr	Leu	Phe	Asp	Asp	Ala	Arg	Gly	Leu	Glu	Leu	Ser	Ala	Ser	
	65					70					75					80	
5	ATG																288
	Met	Leu	Asp	Ile	Ala	Arg	Ser	Arg	Met	Pro	Gly	Val	Pro	Leu	His	Gln	
					85					90					95		
															~~~		225
10								CTG									336
10	Gly	Asp	Met	_	ser	Pne	Asp	Leu		Pro	Arg	vai	ser		vaı	THE	
				100					105					110			
	TGC	ΣΤС	ጥፐር	AGC	ፐርር	GTC	GGC	CAC	СТС	GCC	ACC	ACC	GCC	GAA	CTC	GAC	384
								His									
15	Cyb		115	501	001			120					125			F	
	GCG	ACG	CTG	CGG	TGC	TTC	GCC	CGG	CAC	ACC	CGG	ccc	GGC	GGC	GTG	GCC	432
	Ala	Thr	Leu	Arg	Cys	Phe	Ala	Arg	His	Thr	Arg	Pro	Gly	Gly	Val	Ala	
		130					135					140					
20																	
	GTC	ATC	GAA	CCG	TGG	TGG	TTC	CCG	GAG	ACC	TTC	ACC	GAC	GGC	TAC	GTG	480
	Val	Ile	Glu	Pro	Trp	Trp	Phe	Pro	Glu	Thr	Phe	Thr	Asp	Gly	Tyr	Val	
	145					150					155					160	
25	GCG														_		528
	Ата	GIY	Asp	TIE		Arg	vai	Asp	GIY	_	Inr	He	ser	Arg		ser	
					165					170					175		
	CAC	TCG	GTA	CGG	GAC	GGC	GGC	GCC	ACC	CGC	ATG	GAG	ATC	CAC	TAC	GTG	576
30	His																
				180	-	•	-		185	_				190	-		
	ATC	GCC	GAC	GCC	GAG	CAC	GGT	CCC	CGG	CAC	CTG	GTC	GAG	CAC	CAC	CGC	624
	Ile	Ala	Asp	Ala	Glu	His	Gly	Pro	Arg	His	Leu	Val	Glu	His	His	Arg	
35			195					200					205				
	ATC	ACG	CTG	TTC	CCG	CGG	CAT	GCG	TAC	ACG	GCC	GCG	TAC	GAG	AAG	GCG	672
	Ile	Thr	Leu	Phe	Pro	Arg	His	Ala	Tyr	Thr	Ala	Ala	Tyr	Glu	Lys	Ala	
		210					215					220					
40		 -				m	-	a. c		~~~		m~~	~~~		~~~	cma.	200
								GAC									720
	_	Tyr	ınr	val	GIU	_		Asp	GIŸ	GIÀ		ser	GΙΫ	arg	СΤΆ		
	225					230					235					240	

65 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23: GAGACCATGC CCAGGGAGT 19 5 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases (B) TYPE: nucléotide 10 (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE" 15 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24: TCTGGGAGCC GCTCACCTT 19 20 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 25: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases 25 (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique 30 (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE" (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25: 35 GACGAGGCCG AAGAGGTGG 19 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 26: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: 40 (A) LONGUEUR: 19 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique

(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"

BNSDOCID: <WO___9905283A2_1 >

45

The state of the s

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26: GCACACCGGA ATGGATGCG 19 5 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases 10 (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE" 15 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27: 20 CCGTCGAGCT CTGAGGTAA 19 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: 25 (A) LONGUEUR: 19 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 30 (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE" (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28: 35 GCCCGAGCCG CACGTGCGT 19 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 29: 40 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 20 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 45 (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique

	(D) CONFIGURATION: linéaire	
5	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:	
10	CGCTCCAGGT GCAATGCCGG GTGCAGGC	28
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 36:	
15	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 22 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
20	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 36:	
25	GATCACGCTC TTCGAGCGGC AG	22
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 37:	
30	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 21 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
35	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
40	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:	
- •	GAACTCGGTG GAGTCGATGT C	21
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 38:	
45	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 21 paires de bases	

BNSDOCID: <WO__9905283A2_I_>

WO 99/05283	PCT/FR98/0159
W W 77/U3403	1 C 1/FR/30/01324

	70	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
5	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
	4.0	
10	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 38:	
10	GTTGTCGATC AAGACCCGCA C	21
	GIIGICGAIC AAGACCCGCA C	
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:	
	•	
15	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 22 paires de bases	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
20		
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONOCLEOTIDE"	
	•	
25	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:	
	CATCGTCAAG GAGTTCGACG GT	22
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:	
30		
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 25 paires de bases(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
35		
-	(2)	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
40		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:	
	TGCGCAGGTC CATGTTCACC ACGTT	25
/ E	(2) INFORMATIONS DOUB IN SEC ID NO. 41.	
₩ ⊅	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 41:	

	67	
	(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
5	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:	
·	TGCACGCGCT GCTGCCGACC	20
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 30:	
10	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 20 paires de bases(B) TYPE: nucléotide(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
15	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
20	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:	
	TTGGCGAAGT CGACCAGGTC	20
25	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 23 paires de bases(B) TYPE: nucléotide(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
30	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
35	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:	
	GCCGCTCGGC ACGGTGAACT TCA	23
40	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 32:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 24 paires de bases(B) TYPE: nucléotide	
45	(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	

	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
5	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32:	
	ATGCGCGTCG TCTTCTCCTC CATG	24
10	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:	
15	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 21 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
20	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
	TCATCGTGGT TCTCTCCTTC C	21
25	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:	
30	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 23 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
35	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:	
40	GGAATTCATG ACCACGACCG ATC	23
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
45	(A) LONGUEUR: 28 paires de bases(B) TYPE: nucléotide(C) NOMBRE DE BRINS: simple	

BNSDOCID: <WO__9905283A2_1_>

The state of the s

and the second of the second o

	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 20 paires de bases			
		(B) TYPE: nucléotide			
		(C) NOMBRE DE BRINS: simple			
5		(D) CONFIGURATION: linéaire			
_			•		
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique			
		(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"			
10			-		
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 41:			
	GCTACGCC	CT GGAGAGCCTG	20		
15	(2) INFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 42:			
	/i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:			
	(1)	(A) LONGUEUR: 21 paires de bases			
		(B) TYPE: nucléotide			
20		(C) NOMBRE DE BRINS: simple			
_ •		(D) CONFIGURATION: linéaire			
		• •			
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique			
		(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"			
25					
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 42:			
2 0	GTCGCGGT	CG GAGAGCACGA C	21		
30	(0) 71170	DWITTONG DOUB IN GEO ID NO. 43			
	(2) 1NFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:			
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:			
	(1)	(A) LONGUEUR: 21 paires de bases			
35		(B) TYPE: nucléotide	,		
		(C) NOMBRE DE BRINS: simple			
		(D) CONFIGURATION: linéaire			
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique			
40		(A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"			
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:			
45	GCCAGCTCGG CGACGTCCAT C				

72

	(2)	INFO	DRMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:			
5		(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 19 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire			
10		(ii)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	,		
		(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 44:			
15	CGA	CGAGG'	TC GTGCATCAG	19		
	(2)	INFO	ORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45:			
20		(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 56 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire			
25		(ii)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"			
30		(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45:			
	AAT	GATC	CAA GGTGAACACG GTCATGCGCA GGATCCTCGA GCGGAACTCC ATGGGG	56		
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:					
35		(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 56 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire			
40		(ii)	TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"			

45 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:

	CCCCATGGAG TTCCGCTCGA GGATCCTGCG CATGACCGTG TTCACCTTGA TCAATT	56
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:	
5	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 32 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
15	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47:	
	AACTCGGTGG AGTCGATGTC GTCGCTGCGG AA	32
20	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:	
25	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 27 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
30	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48:	
	CAATATAGGA AGGATCAAGA GGTTGAC	27
35	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 49:	
10	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 39 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple	
15	(D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	

	74	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:	
	TCCGGAGGTG TGCTGTCGGA CGGACTTGTC GGTCGGAAA	39
5	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:	
10	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 33 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
15	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
20	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:	
	AGGAGCACTA GTGCGGGTAC TGCTGACGTC CTT	33
	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:	
25	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 37 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
30	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
35	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:	
	GGGGGATCCC ATATGCGGGT ACTGCTGACG TCCTTCG	37
40	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 37 paires de bases(B) TYPE: nucléotide(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
45	(D) CONFIGURATION: linéaire	

	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique</pre>	
5	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:	
	GAAAAGATCT GCCGGCGTGG CGGCGCGTGA GTTCCTC	37
10	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:	
15	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 27 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"</pre>	
20	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53:	
	AGCGGCTTGA TCGTGTTGGA CCAGTAC	27
25	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54:	
30	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 27 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
35	(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 54:	
40	GGCCTATGTG GACTACGTGT TGAACGT	27
- 0	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:	
45	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 31 paires de bases(B) TYPE: nucléotide(C) NOMBRE DE BRINS: simple	

	(D) CONFIG	URATION: linéaire	
		ECULE: Autre acide nucléique PTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
5	5		
	(xi) DESCRIPTION	DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:	
10	AACGCCTCGT CCTGCAGCGC	G AGACACGAAC A	31
10	(2) INFORMATIONS POUR	R LA SEQ ID NO: 56:	
		IQUES DE LA SEQUENCE:	
		UR: 27 paires de bases	
15			
		DE BRINS: simple	
	(D) CONFIG	URATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOL	ECULE: Autre acide nucléique	
20		PTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
		,	
	(xi) DESCRIPTION	DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 56:	
25	TTCGCTCCCC GATGAACACA	A ACTCGTA	27
	(2) INFORMATIONS POUR	R LA SEQ ID NO: 57:	
		IQUES DE LA SEQUENCE:	
30	• •	UR: 35 paires de bases	
	(B) TYPE: I		
		DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGU	URATION: linéaire	
35	(ii) TYPE DE MOL	ECULE: Autre acide nucléique	
-	•	PTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
	(1.7)	, 4430	
40		DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57:	
40) GAAGGAGATA TACATATGC	C CCTCCTCTC TCCTC	~~
	GANGGAGATA TACATATGC	g concentration feete	35
	(2) INFORMATIONS POUR	R LA SEQ ID NO: 58:	
45	(i) CARACTERIST	IQUES DE LA SEQUENCE:	
_	•	UR: 32 paires de bases	

		(B)	TYPE: nucléotide	
		(C)	NOMBRE DE BRINS: simple	
		(D)	CONFIGURATION: linéaire	
5	(ii)	TYPE	DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
		(A)	DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
	(xi)	DESCI	RIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 58:	
. 0	••		~ -	
	CGGGATCC'	TC AT	CGTGGTTC TCTCCTTCCT GC	32
	(2) INFO	PMዄጥፕ	ONS POUR LA SEQ ID NO: 59:	
	(2) 11110	10 11 11 11	Silb Took III. Day II No. 33.	
L 5	(5)	CAPA	CTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	\+/		LONGUEUR: 32 paires de bases	
			TYPE: nucléotide	
		•		
			NOMBRE DE BRINS: simple CONFIGURATION: linéaire	
		(ח)	CONFIGURATION: IIMealie	
20	(22)	mvne	DE MOLECTIE. Autro agido pugláicuo	
	(11)		DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
		(A)	DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
25	(X1)	DESC	RIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59:	
				32
	CGGGTACC	AT GC	GCGTCGTC TTCTCCTCCA TG	32
	(0)		OVE DOWN IN COO ID NO. CO	
	(2) INFO	RMATI	ONS POUR LA SEQ ID NO: 60:	
30	(2)	CADA	OMEDICATORES DE LA CEOURNEE.	
	(1)		CTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
			LONGUEUR: 29 paires de bases	
			TYPE: nucléotide	
			NOMBRE DE BRINS: simple	
35		(D)	CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)		DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
		(A)	DESCRIPTION: /desc = "OLIGONUCLEOTIDE"	
40				
	(xi)	DESC	RIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60:	
	CGGGTACC	TC AT	CGTGGTTC TCTCCTTCC	29
45	(2) INFO	RMATI	ONS POUR LA SEQ ID NO: 61:	

BNSDCCID: <WO__9905283A2.1_>

WO 99/05283 PCT/FR98/01593

78

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 13 acides aminés

(B) TYPE: acide aminé

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

5 (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

(ix) CARACTERISTIQUE:

10 (A) NOM/CLE: Peptide

(B) EMPLACEMENT:1..13

(D) AUTRES INFORMATIONS:/note= "SEQ ID NO 11 DE 38 A 50"

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61:

15

Val Thr Gly Ala Gly Asp Gly Asp Ala Asp Val Gln Ala

1 5 10

Int tional Application No PCT/FR 98/01593

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C12N15/52 C12 C12P19/62 C12Q1/68 C12N1/20 //(C12N1/20,C12R1:01) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N C12P Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included, in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category ⁴ 1-16, WO 97 23630 A (ABBOTT LAB) 3 July 1997 X 25-32,41 see figures 1,3,4A,4B,5 see page 2, line 37 - page 4, line 7 see page 10, line 3 - page 19, line 21 17,18 γ see examples see claims SWAN D G ET AL: "Characterisation of a 17,18 Y Streptomyces antibioticus gene encoding a type I polyketide synthase which has an unusual coding sequence." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1994 FEB) 242 (3) 358-62., XP002087278 see the whole document -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: "" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 13 04 1999 11 March 1999 **Authorized officer** Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 Nt. - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016 Andres, S

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

the filter day filter a select on the series attacked the series

Inte Ional Application No PCT/FR 98/01593

C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/FR 98/01593
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DONADIO S ET AL: "RECENT DEVELOPMENTS IN THE GENETICS OF ERYTHROMYCIN FORMATION" INDUSTRIAL MICROORGANISMS: BASIC AND APPLIED MOLECULAR GENETICS. ASM CONFERENCE ON THE GENETICS AND MOLECULAR BIOLOGY OF INDUSTRIAL MICROORGANISMS, 1992, pages 257-265, XP000607676 cited in the application see the whole document	26-28,32
Х	WO 97 06266 A (ABBOTT LAB) 20 February 1997 see example 1 see figure 2	10,12,13
X	HAYDOCK S F ET AL: "CLONING AND SEQUENCE ANALYSIS OF GENES INVOLVE IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHAEA: SEQUENCE SIMILARITIES BETWEEN ERYG AND A FAMILY OF S-ADENOSYLMETHIONINE-DEPENDENT METHYLTRANSFERASES" MOL. GEN. GENET, vol. 230, no. 1/02, November 1991, pages 120-128, XP002035888 cited in the application see figure 2	1-7
X	WEBER J M ET AL: "ORGANIZATION OF A CLUSTER OF ERYTHROMYCIN GENES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 172, no. 5, May 1990, pages 2372-2383, XP002035891 cited in the application see the whole document	1,2,28, 29
X	CAFFREY, P. ET AL.: "An acyl-carrier-protein-thioesterase domain from the 6-deoxyerythronolide B synthase of Saccharopolyspora erythraea" EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, vol. 195, February 1991, pages 823-830, XP002061258 see figures 2,3 see page 827, left-hand column	3,5,6
X	WO 91 16334 A (ABBOTT LAB) 31 October 1991 see example 3 see figure 7	3,5,6

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/52, C12P 19/62, C12Q 1/68, C12N 1/20 // (C12N 1/20, C12R 1:01) (11) Numéro de publication internationale:

WO 99/05283

(43) Date de publication internationale:

4 février 1999 (04.02.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR98/01593

A3

(22) Date de dépôt international:

21 juillet 1998 (21.07.98)

(30) Données relatives à la priorité:

97/09458

25 juillet 1997 (25.07.97) FR FR

98/07411

12 juin 1998 (12.06.98)

(81) Etats désignés: BR, CA, JP, MX, TR, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(74) Mandataire: VIEILLEFOSSE, Jean, Claude; Hoechst Marion Roussel, 102, route de Noisy, F-93235 Romainville Cedex

Guillermo Estrada, 2-Bajo Izquierda, E-33060 Oviedo

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): HOECHST MARION ROUSSEL [FR/FR]; 1, terrasse Bellini, F-92800 Puteaux (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): FROMENTIN, Claude [FR/FR]; 16, rue de Flandres, F-75019 Paris (FR). MICHEL, Jean-Marc [FR/FR]; 22, rue des Domeliers, F-60200 Compiègne (FR). RAYNAL, Marie-Cécile [FR/FR]; 117, avenue de Choisy, F-75013 Paris (FR). SALAH-BEY, Khadidja [DZ/FR]; Appartement 2042, 100, boulevard Masséna, F-75013 Paris (FR). CORTES, Jesus [MX/GB]; 26 Cambanks, Union Lane, Cambridge CB4 1PZ (GB). GAISSER, Sabine [DE/GB]; 37 Gwydir Street, Cambridge CB1 2LG (GB). LEADLAY, Peter [GB/GB]; 17 Clarendon Road, Cambridge CB2 2BH (GB). MENDEZ, Carmen [ES/ES]; Calle Marcelino Fernandez 7, 2°B, E-33010 Oviedo (ES). SALAS, Jose, A. [ES/ES]; Calle

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 27 mai 1999 (27.05.99)

- (54) Title: BIOSYNTHESIS GENES AND TRANSFER OF 6-DESOXY-HEXOSES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA AND IN STREPTOMYCES ANTIBIOTICUS AND THEIR USE
- (54) Titre: GENES DE BIOSYNTHESE ET DE TRANSFERT DES 6-DESOXYHEXOSES CHEZ SACCHAROPOLYSPORA ERY-THRAEA ET CHEZ STREPTOMYCES ANTIBIOTICUS ET LEUR UTILISATION

(57) Abstract

The invention concerns the isolated DNA sequence represented in figure 2 (SEQ ID No. 1) corresponding to the eryG-eryAIII region of the cluster of the erythromycin biosynthesis genes and the isolated DNA sequence represented in figure 3 (SEQ ID No. 6) corresponding to the eryAI-eryK region of the cluster of the erythromycin biosynthesis genes. The invention also concerns the isolated DNA sequence represented in figure 22 (SEQ ID No. 15 sequence) corresponding to a region of the oleandomycin biosynthesis genes (SEQ ID No. 15 sequence).

(57) Abrégé

L'invention a pour objet la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 2 (SEQ ID No. 1) correspondant à la région eryG-eryAIII du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine et la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 3 (SEQ ID No. 6) correspondant à la région eryAl-eryK du cluster de gènes de la biosynthèse de l'érythromycine, et a pour objet la séquence d'ADN isolée représentée à la figure 22 (séquence de SEQ ID No. 15) correspondant à une région du cluster de gènes de la biosynthèse de l'oléandomycine (séquence de SEQ ID No. 15).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Мопасо	TD	Tchad
BA	Bosnic-Herzégovinc	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	ìL	Isra£l	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	N2	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PI.	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
C2	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	Ц	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

Int: Nonal Application No PCT/FR 98/01593

PCT/FR 98/01593					
tegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
	STASSI D ET AL: "IDENTIFICATION OF A SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, January 1993, pages 182-189, XP000608396 cited in the application see figures 2,5	8,9			
	LIU, HW. & THORSON, J.: "Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria" ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cited in the application	41			
	see page 229, line 5 - page 232 see page 236, line 28 - page 237, line 9 see page 250 see figure 9	1,8, 25-32			
	QUIROS, L. & SALAS, J.: "Biosynthesis of the macrolide oleandomycin by Streptomyces antibioticus" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, (1995 AUG 4) 270 (31) 18234-9., vol. 270, 4 August 1995, pages 18234-18239, XP002096256 see the whole document	19,20			
	MALPARTIDA F ET AL: "Homology between Streptomyces genes coding for synthesis of different polyketides used to clone antibiotic biosynthetic genes" NATURE, vol. 325, 26 February 1987, pages 818-821, XP002075972 see the whole document	17,18			
	KAO, C. ET AL.: "Engineered biosynthesis of a complete macrolactone in a heterologous host" SCIENCE, vol. 265, 22 July 1994, pages 509-512, XP002096257 see abstract see page 511, left-hand column, paragraph 2 - right-hand column, last line	39,40			

int tional Application No PCT/FR 98/01593

0.40		PC1/FR 98/01593
C.(Continua Category *	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	SUMMERS R G ET AL: "Sequencing and mutagenesis of genes from the erythromycin biosynthetic gene cluster of Saccharopolyspora erythraea that are involved in L-mycarose and D-desosamine production" MICROBIOLOGY-UK, (OCT 1997) VOL. 143, PART 10, PP. 3251-3262., XP002061260 see the whole document	1-16, 25-32,41
P,X	SALAH-BEY K ET AL: "Targeted gene inactivation for the elucidation of deoxysugar biosynthesis in the erythromycin producer Saccharopolyspora erythraea." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1998 MAR) 257 (5) 542-53., XP002087277 see the whole document	1-16, 25-32
P,X	GAISSER S ET AL: "Analysis of seven genes from the eryAl-eryK region of the erythromycin biosynthetic gene cluster in Saccharopolyspora erythraea" MOLECULAR & GENERAL GENETICS, (OCT 1997) VOL. 256, NO. 3, PP. 239-251., XP002061261 see the whole document	8-16, 25-32,41
P,X	GAISSER, S. ET AL.: "Analysis of eryBI, eryBIII and eryBVII from the erythromycin biosynthetic gene cluster in Saccharopolyspora erythraea" MOLECULAR AND GENERAL GENETICS., vol. 258, April 1998, pages 78-88, XP002087279 see the whole document	8-10,12, 13,15,28
T	OLANO C ET AL: "Analysis of a Streptomyces antibioticus chromosomal region involved in oleandomycin biosynthesis, which encodes two glycosyltransferases responsible for glycosylation of the macrolactone ring." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1998 AUG) 259 (3) 299-308., XP002096258 see the whole document	19-24, 39,40

International application No. PCT/FR 98/01593

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
see supplementary sheet
1. X As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all
searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

International application No. PCT/FR 98/01593

The International Searching Authority found several (groups of) inventions in the international application, namely:

1. Claims: 1-18, 25-38 and 41

DNA sequences coding for proteins involved in erythromycin biosythesis in Saccharopolyspora, corresponding polypeptides, their uses for the synthesis of hybrid secondary metabolites or as hybridization probes, and modified strains in one or the other of said genes. dTDP-D desosamine and its salts.

2. Claims: 19-24 and 39-40

DNA sequence comprising genes coding for proteins involved in oleomycin biosynthesis in Streptomyces antibioticus, and their use in a method for preparing oleandomycin precursors.

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

Information on patent family members

national Application No PCT/FR 98/01593

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9723630	Α	03-07-1997	EP	0874548 A	04-11-1998
WO 9706266	Α	20-02-1997	CA EP JP	2201481 A 0783584 A 10507087 T	20-02-1997 16-07-1997 14-07-1998
WO 9116334	A	31-10-1991	US CA EP JP JP KR PT	5141926 A 2080583 A 0525083 A 2587562 B 5504890 T 9608668 B 97390 A	25-08-1992 19-10-1991 03-02-1993 05-03-1997 29-07-1993 28-06-1996 31-01-1992

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

inde Internationale No PCT/FR 98/01593

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/52 C12P19 //(C12N1/20, C12P19/62 C12Q1/68 C12N1/20 C12R1:01) Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C12N C12P Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et ai réalisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no. des revendications visées Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents 1-16. WO 97 23630 A (ABBOTT LAB) 3 juillet 1997 X 25-32,41 voir figures 1,3,4A,4B,5 voir page 2, ligne 37 - page 4, ligne 7 voir page 10, ligne 3 - page 19, ligne 21 17,18 voir exemples voir revendications SWAN D G ET AL: "Characterisation of a 17,18 Υ Streptomyces antibioticus gene encoding a type I polyketide synthase which has an unusual coding sequence." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1994 FEB) 242 (3) 358-62., XP002087278 voir le document en entier -/--Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X * Catégories spéciales de documents cités: "I" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituent la base de l'invention "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut ou après cette date âtre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une "Y" document particulierement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidents autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens pour une personne du métie "P" document publié avant la date de dépôt international, mais "&" document qui fait partie de la même famille de brevets postérieurement à la date de priorité revendiquée Date à laquelle la recherche internationale a éte effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recnerche internationale 13.04.1999 11 mars 1999 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonotionnaire autorisé Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016

Formulaire PCT/ISA/210 (deutoerne teuille) (juillet 1992)

Andres, S

ande Internationale No
PCT/FR 98/01593

C (suite) D		PCT/FR 98/01593				
	(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pe	rtinents no. des revendications visées				
X	DONADIO S ET AL: "RECENT DEVELOPMENTS IN THE GENETICS OF ERYTHROMYCIN FORMATION" INDUSTRIAL MICROORGANISMS: BASIC AND APPLIED MOLECULAR GENETICS. ASM CONFERENCE ON THE GENETICS AND MOLECULAR BIOLOGY OF INDUSTRIAL MICROORGANISMS, 1992, pages 257-265, XP000607676 cité dans la demande voir le document en entier	26-28,32				
X	WO 97 06266 A (ABBOTT LAB) 20 février 1997 voir exemple 1 voir figure 2	10,12,13				
X	HAYDOCK S F ET AL: "CLONING AND SEQUENCE ANALYSIS OF GENES INVOLVE IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHAEA: SEQUENCE SIMILARITIES BETWEEN ERYG AND A FAMILY OF S-ADENOSYLMETHIONINE-DEPENDENT METHYLTRANSFERASES" MOL. GEN. GENET, vol. 230, no. 1/02, novembre 1991, pages 120-128, XP002035888 cité dans la demande voir figure 2	1-7				
X	WEBER J M ET AL: "ORGANIZATION OF A CLUSTER OF ERYTHROMYCIN GENES IN SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 172, no. 5, mai 1990, pages 2372-2383, XP002035891 cité dans la demande voir le document en entier	1,2,28, 29				
X	CAFFREY, P. ET AL.: "An acyl-carrier-protein-thioesterase domain from the 6-deoxyerythronolide B synthase of Saccharopolyspora erythraea" EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, vol. 195, février 1991, pages 823-830, XP002061258 voir figures 2,3 voir page 827, colonne de gauche	3,5,6				
	WO 91 16334 A (ABBOTT LÁB) 31 octobre 1991 voir exemple 3	3,5,6				

ande Internationale No PCT/FR 98/01593

		PC1/FR 98/01593				
(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS atégorie de Identification des documents cités, avec,te cas écheant, l'indication des passages pertinents no. des revendications visees						
Catégorie '	Identification des documents cries, avec, le cas echeant, l'indication des passages perti	THE TIPS . COST TO PRINCIPALIST TO COST				
X	STASSI D ET AL: "IDENTIFICATION OF A SACCHAROPOLYSPORA ERYTHRAEA GENE REQUIRED FOR THE FINAL HYDROXYLATION STEP IN ERYTHROMYCIN BIOSYNTHESIS" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 175, no. 1, janvier 1993, pages 182-189, XP000608396 cité dans la demande voir figures 2,5	8,9				
X	LIU, HW. & THORSON, J.: "Pathways and mechanisms in the biogenesis of novel deoxysugars by bacteria" ANNUAL REVIEW OF MICROBIOLOGY, vol. 48, 1994, pages 223-256, XP002061259 cité dans la demande	41				
A	voir page 229, ligne 5 - page 232 voir page 236, ligne 28 - page 237, ligne 9 voir page 250 voir figure 9	1,8, 25-32				
Α	QUIROS, L. & SALAS, J.: "Biosynthesis of the macrolide oleandomycin by Streptomyces antibioticus" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, (1995 AUG 4) 270 (31) 18234-9., vol. 270, 4 août 1995, pages 18234-18239, XP002096256 voir le document en entier	19,20				
А	MALPARTIDA F ET AL: "Homology between Streptomyces genes coding for synthesis of different polyketides used to clone antibiotic biosynthetic genes" NATURE, vol. 325, 26 février 1987, pages 818-821, XP002075972 voir le document en entier	17,18				
A	KAO, C. ET AL.: "Engineered biosynthesis of a complete macrolactone in a heterologous host" SCIENCE, vol. 265, 22 juillet 1994, pages 509-512, XP002096257 voir abrégé voir page 511, colonne de gauche, alinéa 2 - colonne de droite, dernière ligne	39,40				
	-/					

r nande Internationale No PCT/FR 98/01593

identification des occuments enes, avec, a ces cereaux, i indication des passages per inc	NO. GOS PATCHESINANIS TROOP					
SUMMERS R G ET AL: "Sequencing and mutagenesis of genes from the erythromycin biosynthetic gene cluster of Saccharopolyspora erythraea that are involved in L-mycarose and D-desosamine production" MICROBIOLOGY-UK, (OCT 1997) VOL. 143, PART 10, PP. 3251-3262., XP002061260 voir le document en entier	1-16, 25-32,41					
SALAH-BEY K ET AL: "Targeted gene inactivation for the elucidation of deoxysugar biosynthesis in the erythromycin producer Saccharopolyspora erythraea." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1998 MAR) 257 (5) 542-53., XP002087277 voir le document en entier	1-16, 25-32					
GAISSER S ET AL: "Analysis of seven genes from the eryAl-eryK region of the erythromycin biosynthetic gene cluster in Saccharopolyspora erythraea" MOLECULAR & GENERAL GENETICS, (OCT 1997) VOL. 256, NO. 3, PP. 239-251., XP002061261 voir le document en entier	8-16, 25-32,41					
GAISSER, S. ET AL.: "Analysis of eryBI, eryBIII and eryBVII from the erythromycin biosynthetic gene cluster in Saccharopolyspora erythraea" MOLECULAR AND GENERAL GENETICS., vol. 258, avril 1998, pages 78-88, XP002087279 voir le document en entier	8-10,12, 13,15,28					
OLANO C ET AL: "Analysis of a Streptomyces antibioticus chromosomal region involved in oleandomycin biosynthesis, which encodes two glycosyltransferases responsible for glycosylation of the macrolactone ring." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1998 AUG) 259 (3) 299-308., XP002096258 voir le document en entier	19-24, 39,40					
	SUMMERS R G ET AL: "Sequencing and mutagenesis of genes from the erythromycin biosynthetic gene cluster of Saccharopolyspora erythraea that are involved in L-mycarose and D-desosamine production" MICROBIOLOGY-UK, (OCT 1997) VOL. 143, PART 10, PP. 3251-3262., XP002061260 voir le document en entier SALAH-BEY K ET AL: "Targeted gene inactivation for the elucidation of deoxysugar biosynthesis in the erythromycin producer Saccharopolyspora erythraea." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1998 MAR) 257 (5) 542-53., XP002087277 voir le document en entier GAISSER S ET AL: "Analysis of seven genes from the eryAl-eryK region of the erythromycin biosynthetic gene cluster in Saccharopolyspora erythraea" MOLECULAR & GENERAL GENETICS, (OCT 1997) VOL. 256, NO. 3, PP. 239-251., XP002061261 voir le document en entier GAISSER, S. ET AL.: "Analysis of eryBI, eryBIII and eryBVII from the erythromycin biosynthetic gene cluster in Saccharopolyspora erythraea" MOLECULAR AND GENERAL GENETICS., vol. 258, avril 1998, pages 78-88, XP002087279 voir le document en entier OLANO C ET AL: "Analysis of a Streptomyces antibioticus chromosomal region involved in oleandomycin biosynthesis, which encodes two glycosyltransferases responsible for glycosylation of the macrolactone ring." MOLECULAR AND GENERAL GENETICS, (1998 AUG) 259 (3) 299-308., XP002096258					

emande internationale n° PCT/FR 98/01593

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Cadre Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
1. Les revendications n ^{os} se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
3. Les revendications n ^{os} sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la prémière feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n °6
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n of couverte par les revenues n outre par
Remarque quant à la réserve X Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposat Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la première feuille (1)) (Juillet 1998)

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupe d') inventions dans la demande internationale, à savoir :

1. revendications: 1-18, 25-38 et 41

Séquences d'ADN codant pour des protéines impliquées dans la biosynthèse de l'érythromycine chez Saccharopolyspora, les polypeptides correspondant, leurs utilisations pour la synthèse de métabolites secondaires hybrides ou comme sondes d'hybridation, et des souches modifiées dans l'un ou l'autre de ces gènes. dTDP-D désosamine et ses sels.

2. revendications: 19-24 et 39-40

Séquence d'ADN comprenant des gènes codants pour des protéines impliquées dans la biosynthèse de l'oléomycine chez Streptomyces antibioticus, et leur utilisation dans un procédé pour la préparation de précurseurs de l'oléandomycine.

Renseignements n s aux membres de familles de brevets

Cemande Internationale No PCT/FR 98/01593

Document brevet cité au rapport de recherch		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO 9723630	Α	03-07-1997	EP	0874548 A	04-11-1998
WO 9706266	A	20-02-1997	CA EP JP	2201481 A 0783584 A 10507087 T	20-02-1997 16-07-1997 14-07-1998
WO 9116334	A	31-10-1991	US CA EP JP JP KR PT	5141926 A 2080583 A 0525083 A 2587562 B 5504890 T 9608668 B 97390 A	25-08-1992 19-10-1991 03-02-1993 05-03-1997 29-07-1993 28-06-1996 31-01-1992

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.